S. E

DIE NEUEREN SYNTHETISCHEN VERFAHRE DER FETTINDUSTRIE

VON

DR. I. KLIMONT

PROFESSOR DER TECHNISCHEN HOCHSCHULE IN WIEN

ZWEITE, NEUBEARBEITETE UND VERMEHRTE AUFLAGE

MIT 43 FIGUREN IM TEXT



LEIPZIG VERLAG VON OTTO SPAMER 1922

1633

31. 2

Copyright 1915 by Otto Spamer, Leipzig

Vorwort zur ersten Auflage.

Die Industrie der Fette und Öle hat in den letzten Jahren neue synthetische Verfahren aufgenommen Von diesen konnte sich die sogenannte Fetthartung, welche in der Anlagerung von Wasserstoff an die ungesattigten Fettsauren und deren Glyceride, die natürlichen Fette, besteht, besonders rasch und kraftig entfalten, wahrend die anderen Verfahren noch vielfach in der Entwicklung begriffen sind. Ich hielt es gleichwohl für keine überflussige Arbeit, alle diese synthetischen Verfahren zusammenfassend darzustellen, sie theoretisch zu beleuchten, ihre Handhabung in der Praxis, sofern und insoweit sie dort bereits geübt wird, zu besprechen und deren okonomische Bedeutung in bezug auf den Betrieb und die Endprodukte zu erortern Es schien mir auch zweckmaßig, speziell technische Verfahren, welche einem fruheren Entwicklungsstadium angehoren, daher derzeit nicht praktisch ausgeübt werden, aber irgendwie bekannt wurden, aufzunehmen, weil gerade bei einer noch im Werden begriffenen Industrie die Entwicklung ersichtlich sein und hierdurch den weiter schaffenden Technologen vor Irrtumern bewahren soll Eine raumlich ganzlich abgesonderte Darstellung der Theorie der Verfahren von deren praktischer Anwendung ware nicht vorteilhaft gewesen, da beide memander zu vielfach verschlungen sind, als daß sie sich trennen ließen, dort aber, wo neuartige Prinzipien den praktischen Verfahren zugrunde liegen, geht letzteren eine eingehende theoretische Erorterung, die ın der Diskussion vielfach deizeit noch gar nicht abgeschlossen ist, voraus Ich hoffe auf diese Weise die aktuellen Probleme der Fettindustrie derart dargestellt zu haben, daß der Fettchemiker sie übersichtlich aufnehmen und weiter verfolgen kann

Die Publikationen sind bis etwa Juli 1915 verarbeitet worden. Die Verlagsbuchhandlung hat im gewohnter, dankenswerter Weise die vorzugliche Ausstattung besorgt.— Schließlich gebührt auch Herrn Dr. Erwin Schwenk am Kaiser Wilhelm-Institut für experimentelle Therapie, welcher mich bei den Korrekturen unterstützte, mein Dank!

Moge dieses Werkchen, dessen Niederschrift in die Zeit des europaischen Krieges und der hundertjahrigen Gründungsfeier der Technischen Hochschule in Wien fallt, als bescheidenes Hilfsmittel der deutschen und osterreichischen Technik seine Abfassung rechtfertigen!

Wien, August 1915

Der Verfasser

Vorwort zur zweiten Auflage.

Daß ich eine zweite Auflage dieser Monographie in einem immerhin nicht zu langen Zeitraume vorbereiten durfte, verdanke ich nicht nur der rührigen Tatigkeit des Verlegers, sondern auch dem Interesse, welchem die synthetischen Verfahren der Fettindustrie bei den Technologen begegnen Ich habe alle einschlagigen Fortschritte seit 1916 verfolgt und aufgenommen, mußte aber den Grundriß des Buches unberthrt lassen, weil in gewissen Fragen, insbesondere in solchen, welche die Fetthartung betreffen, keineswegs abschließende Klarheit über die Reaktionsvorgänge geschaffen ist. Die Erorterungen der Kritik gelegentlich des Erscheinens der ersten Auflage wurden von mir reiflich erwogen und berucksichtigt, allen Forderungen konnte ich jedoch nicht Genuge leisten So z B wurde es bemangelt, daß die theoretischen Darlegungen zwischen die technologischen Ausführungen eingestreut, daher untibersichtlich seien und den Leser zwangen, für einige Zeit den Gedankengang abzubrechen, um ihn erst neu wieder aufnehmen zu müssen. Die Zwecknaßigkeit einer derartigen Darstellung bleibt Ansichtssache und hangt vom badagogischen Empfinden, sowie von der Erfahrung ab; keineswegs kann iber zugegeben werden, daß technologische Schilderungen theoretischer Daregungen nicht bedürfen oder sie in dem gegebenen Ausmaße entbehren konnen. Latte 1ch tibrigens die Theorie der synthetischen Verfahren, zusammengefaßt, n einem besonderen Kapitel vorangestellt, so hatte dieses weit umfangreicher ein, wahrscheinlich sogar eine theoretische Fettchemie vorstellen müssen. luch das Versehen dieser Einstreuungen mit eigenen Kapiteluberschriften atte die Übersicht nicht nur nicht gefordert, sondern gestört, wie ich bei mem solchen Versuche mich zu überzeugen Gelegenheit hatte.

Einen besonderen Raum widmete ich der synthetischen Herstellung von lettsauren aus Naphthaprodukten, ich hoffe damit dem Buche ebensomen neuen Anreiz verschafft zu haben, wie durch die Vermehrung des 'extes und der Abbildungen.

Fraulein Margarete Benedek und Herrn Ignaz Ornstein bin ich für die lilfe bei Besorgung der Korrekturen zu bestem Danke verpflichtet

Wien, m Juni 1922

Inhaltsverzeichnis.

	Beite
Vorwort .	V
Die Synthese von Fettsäureglyceriden	1
Technische Umwandlung vegetabilischer oder animalischer Fettsauren in Ester	. 5
Technische Umwandlung naturlicher Triglyceride in Mono- und Diglyceride	16
Technische Herstellung von Estern der Montansäure und Adipinsäure	17
Der Fetthärtungspiozeß	20
Die alteren wissenschaftlichen und technischen Versuche zur Reduktion un-	
gesattigter Fettsauren '	20
Elektrolytische Reduktion der ungesattigten Fettsauren	22
Reduktion ungesättigter Fettsauren und ihrer Glyceride unter Einwirkung elek-	
trischer Glimmentladungen	26
Reduktion ungesattigter Fettsauren und ihrer Glyceride mittels Katalyse	34
Der Nickelkatalysator und dessen Verwendung Die Wirkungsgrenzen der Nickelkatalysatoren	34
Der Nickeloxyd- und Nickelsalzkatalysator und deren Verwendung	74 75
Die Metalle der Platingruppe als Katalysatoren und ihre Verwendung	98
Reduktion ungesattigter Fettsauren unter Einfluß von Bor und von Alkali	
Die Verwendung technischer Gase .	115
Die Eigenschaften der geharteten Fette	116
Die wirtschaftlichen Grundlagen beim Fetthartungsprozeß .	126
Die Hydroxylierung der Fettsäuren	129
Die katalytische Oxydation von Ölen	132
Kondensations produkte aus ungesättigten Fettsauren mit Aldehyden	
und Ketonen	134
Synthese von Ketonen aus Fettsäuren	135
Synthese stickstoffhaltige: Fettsaurederivate .	136
Chlorierung von Fettstoffen	139
Gewinnung von Fettsauren aus Naphtha und Naphthaprodukten	140
Deutsche Reichspatente	152
Namenverzeichnis	152
Sachverzeichnis	153



Die Synthese von Fettsaureglyceriden.

Die chemischen Reaktionen, welche in der Praxis bis vor wenigen Jahren mit naturlichen Fetten vorgenommen wurden, beschränkten sich im wesentlichen auf deren Verarbeitung, ferner auf die Spaltung in Fettsauren und Glycerin und die Verarbeitung dieser Spaltungsprodukte. Der entgegengesetzte synthetische Aufbau von Fetten aus naturlichen Fettsauren und Glycerin besaß nur theoretisches Interesse, wurde daher nur im Laboratorium vereinzelt ausgeführt Solange der Bedarf an natürlichen Fetten leicht befriedigt werden konnte und diese daher wohlfeil waren, nahm man mit deren Eigenschaften vorlieb, wie sie sich durch die Natur der vegetabilischen und animalischen Rohprodukte, sowie durch die mechanische Verarbeitungsweise der Pressung und Extraktion ergab Als aber vor etwa 15 Jahren derart gewonnene Speisefette nicht mehr der Nachfrage genugten und die früher nur zur Seifenherstellung gebrauchten Cocos- und Palmkernfette, späterhin die für technische Zwecke verwendeten vegetabilischen Öle einer Veredlung zu Speisefetten und Speiseolen unterzogen wurden, erschien es wünschenswert, nicht nur die besseren Sorten dieser Fette und Öle, sondern auch solche technische Öle einer Veredlung zu unterziehen, welche bis dahin wegen zu hoher Ranzidität dem Raffinationsprozesse Schwierigkeiten bereitet hatten, weiterhin gab sich das Bestreben kund, gewisse Ole behufs Geschmacksverbesserung mit Glycerin anzureichern Es wurde daher die Überführung stark fettsäurehaltiger Öle in neutrale Triglycermester und auch die Umlagerung letzterer in Di- und Monoglycerinester ins Auge gefaßt Wie sich aus dem nachfolgenden ergeben wird, blieb aber der Gedanke solcher Synthesen nicht bei vegetabilischen und animalischen Fettsauren stehen; vielmehr zeigt die Patentliteratur, daß auch Glycerinester von aus Mineralien und Mineralfetten gewonnenen organischen Säuren Eigenschaften aufweisen, welche sie für viele Zwecke wertvoll machen, daher auch die Synthese dieser Ester Beachtung verdient

Die Veresterung der Fettsauren mit Glycerin zu Triglyceriden stellt eine umkehrbare Reaktion vor

$$3\,C_n\,H_{2n\,\pm\,r}\,COOH\,+\,C_3H_5(OH)_3 \rightleftarrows C_3H_5(CO_3C_nH_{2n\,\pm\,r})_3\,+\,3\,H_3O_1$$

Berthelot, welchem das Verdienst zukommt, zum ersten Male Triglyceride aus den Spaltungsprodukten naturlicher Fette hergestellt und damit eine der altesten Synthesen organischer Verbindungen durchgeführt zu haben, kannte die Umkehrbarkeit dieser Beaktion noch nicht er erhitete

die Fettssuren mit der für das Monoglycerid berechneten Menge Glycerin im geschlossenen Rohre, stellte aus dem so gewonnenen Monoglycerid in analoger Weise das Diglycerid und aus diesem schließlich das Triglycerid her¹. Franz Hundeshagen welcher zum zweiten Male die Stearinsaureglyceride gelegentlich seines Versuches einer Lecithinsynthese herstellte, erhitzte teilweise ebenfalls im geschlossenen Rohre, teilweise aber entfernte er schon das Wasser und erkannte die Vollendung der Reaktion an dessen überdestillierter Menge in bezug auf das theoretische Erfordernis² Daß trotzdem die Synthese naturlicher Glyceride je nach den eingehaltenen Versuchsbedingungen nicht eindeutig verlaufen muß, konnte Hundeshagen daran erkennen, daß er aus Stearinsaure und einem auf 230 bis 250°C erhitzten Glycerin zu einem Diglycerinstearat (OH)₂C₂H₅OHC₁₈H₃₄O₈ gelangte³

Scheij trug der Umkehrbarkeit dieser Reaktion bereits Rechnung, cs gelang ihm dadurch, daß er Glycerin in einem Überschusse von Feitsauren anwandte und durch die Reaktionsmasse einen Luftstrom leitete 4, die Reaktion durch vollstandige Entfernung des Reaktionswassers zugunsten der Triglyceridbildung zu verschieben⁵. Freilich ist hierbei die Bildung von Mono- und Diglyceriden durchaus nicht ausgeschlossen, und es empfiehlt sich, will man ein reines Triglycerid erhalten, das Reaktionsprodukt wiederholt aus passenden Losungsmitteln umzukrystallisieren. Daß sich bei Anwendung flussiger Fettsauren die Luft besser durch Kohlensaure ersetzen laßt, ist selbstverstandlich, und so finden wir bei jedem folgenden technischen Bestreben, Triglyceride synthetisch herzustellen, die Prinzipien der theoretischen Erkenntnis dieser Synthese befolgt. Die Frage, welche Ausbeuten hierbei entstehen konnen, hat J Bellucie, der sich in letzter Zeit eingehend mit der direkten Synthese der Glyceride unter gewohnlichem Druck beschäftigte, beantwortet; er stellte die Glyceride durch Verwendung der stöchiometrischen Mengen nach der Gleichung. 1 Mol. Glycerin + 3 Mol. Fettsaure - Glycerid + Wasser her. Die Reaktion beforderte er bezüglich der Bildung und des Austritts des Wassers durch Anwendung eines Vakuums. Wird das Gemenge derart auf 180 bis 260°C erwarmt, so war unter Entweichen des Wasserdampfes die Veresterung innerhalb 2 Stunden beinahe vollkommen; die Ausbeute erreichte 95 bis 98 Proz Auch in einer analog fordernden Kohlendioxydatmosphäre verlief die Reaktion, selbst unter normalem Drucke, glatt.

Unter ahnlichen Umständen konnte Belluci auch eine direkte Synthese einiger höherer Cetylather durchfuhren. Die Reaktion verlief unter normalem

¹ Berthelot, Les corps gras d'origine animal, Paris 1815, ferner Annales de Chim. et de phys., 3 Série XLI, 1854, S. 216

² Hundeshagen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 28, 227

³ ibid [2] 28, 252.

⁴ Scheij, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 169.

⁵ Vgl. über den Chemismus der Glyceridsynthesen. Ülzer und Klimoni, Allgemoine und physiolog. Chemie d. Fette, Berlin, Jul Springer 1906

Belluce, Vortrag 1. d. Sect Rom d sociéta chim (Vgl Chem.-Ztg, Ref 1911).

Druck, als durch ein Gemenge aquimolekularer Teile Stearinsaure und Cetylalkohol ein langsamer Strom von Kohlensaure geleitet wurde, sie begann bei 220°C und war in zwei Stunden beendet, nachdem die Temperatur 270°C erreicht hatte Die Ausbeute betrug ebenfalls 95 Proz ¹.

Auf eigenartige Weise wurde die Synthese von Glyceriden durch *Emil*Fischer und dessen Schule in Angriff genommen

Das von Emil Frscher² gefundene Acotonylglycerin wurde von Frscher, Bergmann und Barwind benutzt, um eindeutig konstituierte Glyceride zu praparieren² Werden namlich 100 Gew Teile Glycerin mit 600 Vol Teilen Aceton, die 1 Proz Salzsaure enthalten, und 40 Teilen gepulvertem Natriumsulfat 12 Stunden geschuttelt, so bildet sich unter dem wasserentziehenden Einflusse des schwefelsauren Natrons Acetonylglycerin, in welchem eine

$$\begin{array}{ccc} \operatorname{CH_2} - \operatorname{CH} & \operatorname{CH_2} \operatorname{OH} \\ \operatorname{O} & \operatorname{O} \\ & & & \\ \operatorname{C} \left(\operatorname{CH_2} \right)_2 \end{array}$$

alkoholische Hydroxylgruppe für die Veresterung zur Verfügung steht. Da die Acetonglylyceride durch Erwärmen mit verdunnter Salzsture sich leicht in die Glyceride spalten lassen, ist durch dieses Verfahren die Moglichkeit gegeben, die Acylreste nach Willkur und eindeutig mit den Hydroxylgruppen des Glycerins zu verestern.

So z B. wurde auf diese Weise die α-Glycerinphosphorsaure

und die Diglycerinmonophosphorsaure

hergestellt

Emil Fischer beobachtete nun gelegentlich dieser Untersuchungen die intramolekulare Wanderung von Acylresten. Wenn namlich die Ester in Gegenwart alkalisch reagierender Substanzen in anderen Alkoholen, als sie dem Esteralkyl entsprechen, gelöst werden, findet leicht ein Austausch der Acyle statt. Wird z. B. Glykol mit Benzoesaureathylester in Chloroformlosung bei Gegenwart von etwas Kaliumcarbonat langere Zeit gekocht, so entstehen beide Glykolbenzoate, und diese liefern unter den gleichen Bedin-

¹ Über Fettsynthesen s ferner: Krafft, Berichte d. Deutsch ehem. Gesellschaft 1903, S 4339. — Guth, Zeitschr. f. Biol 44, I, 78. — Kreis und Hafner, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 1903, S. 2766. — Grün, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 1905, S 2284. — Grün und Schacht, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 1907, S. 1778. — Grün und Theimer, Berichte d. Deutsch ehem. Gesellschaft 1907, S. 1792, ferner die nachgelassenen Arbeiten von Emil Fischer und dessen Mitarbeitern, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 1020. Vgl. auch über die Existenz isomerer Glyceride den Artikel Grüns in der "Öl- u Fettindustrie", Wien 1919.

Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 53, 1589 (1920)

³ Berichte d Deutsch. chem Gesellschaft 28, 1167; Fischer u. Pfühler, ibid. 53, 1606; 53, 1691. 59, 1824.

gungen bei Anwesenheit von Athylalkohol Benzoesaurenthylester Das Gesetz dieser Reaktion, welch letztere schon von Purdie beobachtet worden Zwischen jeder Alkohol- und Estergruppe eifolgt war, lautet allgemein schon bei verhaltnismaßig niederer Temperatur ein Austausch des Saureradikals, soferne ein passender Katalysator gegenwartig ist, und zwar so lange, bis ein Gleichgewichtszustand erreicht ist. Grun hat aber dangetun, daß selbst ein Katalysator entbehrlich ist, und daß dieser Austausch schon bei Überdruck, ja selbst bei langerem Erwarmen unter Normaldruck vor sich gehe². Um so begreiflicher ist es, wenn Emil Frecher meint, daß bei den Estern mehrwertiger Alkohole Umesterungen schon bei der Schmelztemperatur, ja selbst, wenngleich langsamer, bei gewohnlicher Temperatur stattfinden konnen, und daß sich auf diese Weise die Schmelzpunktanomalien, welche bei Fettsaureglycenden nach dem Schmelzen und Erstarren sowie nach langerem Lagern beobachtet wurden, leicht erklaren lassen. Nun machte aber Grun darauf aufmerksam, daß auch einsaurige Triglyceride, z B Tristearin, Trilaurin usw , doppelte Schmelzpunkte (Tristearin 55 und 71°) besitzen, sogar in verschiedenen Modifikationen vorkommen konnen (z. B. Trilarum dauernd flussig), und daß sowohl diese Erscheinungen, wie auch diejonigen der Umesterung, sich zwanglos dann erklaren ließen, wenn man auf Grund der Theorie von Hantzsch³ annummt, daß alle Carbonsaureester in koordinationsisoineren Formen auftreten konnen Da nach dieser Theorie die

reien Carbonsauren Gleichgewichte zwischen Pseudosauren und echten Sauren vorstellen und die Ester nach den Pseudosauren, die Salze nach den ehten Sauren konstituiert sind,

$$\begin{array}{ccc}
O & & & & & & \\
O & & & & & & \\
\hline
Retier & & & & & \\
\hline
Retier & & & & & \\
\end{array}$$
Me

ei es naheliegend, anzunehmen, daß ebenso wie fettsaure Salze durch Solvatuldung in die Carboxylform ubergehen können, auch die Umformung des seudosaureesters in die Ester der echten Sauren eifolgen konne

Immerhin bleibt es auffallend, daß die erwahnten Schmelzpunktanomalien, isbesondere die Erscheinung des doppelten Schmelzens, welche darin esteht, daß die einmal geschmolzene Substanz nach weiterer Würmezufuhr rederum fest wird und erst dann ein zweites Mal schmilzt, bisher nicht bei den nfachsten Estern, wie Myristinsauresthylester, Stearinsauresthylester usw.

² Hantzech, Berichte d Deutsch chem Gesellschaft 50, 1422 (1917).

B 20, 1555 (1887); Purdse u. Marshall, Soc 53, 39 (1897)
 Grün, Die Öl- u Fettandustrie 1919, 225 u. 252 Berichte d. Deutsch ohem esellschaft 54, 291 (1921).

sondern lediglich bei Glyceriden beobachtet wurde und daß speziell auch Glyceride anorganischer Sauren, wie z B das Nitroglycerin in zwei streng unterscheidbaren Modifikationen vorkommen 1

In letzter Zeit wurden, wie bereits erwahnt, Untersuchungen über die Umesterung von Glyceriden angestellt Grun verwandelte durch Erhitzen von Tristearin und Alkohol im Autoklaven während 15 Stunden auf 200° das Glycerid in Stearinsäureathylester, ferner Tristearin und Isoamylalkohol in Stearinsaureisoamylester Wurden Fettsaurealkylester mit Glycerin im Autoklaven erhitzt, so war der Umsatz gering. Als hingegen Stearinsaureathylund Amylester mit der anderthalb- bis dreifachen Menge wasserfreien Glycerins ohne Druck, aber unter Rühren, auf 270 bis 280° erhitzt wurden, bildete sich allmahlich Mono-, Di- und Tristearin. Bei allen diesen Reaktionen tritt je nach Temperatur und Druck ein Gleichgewichtszustand ein, welcher sich jedoch unter geeigneten Bedingungen zugunsten des gewinschten Resultats verschieben laßt²

Kurt Heβ und Ernst Messmer vollfuhrten mehrere Synthesen, indem sie Zuckerarten mit Fettsauien veresterten³

α-Pentapalmitylglykose z B wurde erhalten, als die Suspension von 1,8 g Glykose in 20 ccm Pyridin bei ca. —10°C mit der Auflosung von 14 g Palmitinsaurechlorid in 20 ccm Chloroform versetzt wurde. Sie stellt eine fettahnliche Masse von Smp. 65—67°C vor, welche die Loslichkeit der Fettsaureglyceride besitzt, geschmacklos ist, jedoch Fehlingsche Lösung reduziert

In analoger Weise wurden dargestellt

 α -Pentastearylglykose, Smp 70—71 °C, α -Pentaoleylglykose (dunnflussiges Öl), Oktopalmitylsaccharose, Smp. 54—55 °C, Oktostearylsaccharose, Smp 57 °C, Hendekapalmitylraffinose, Smp. 43 °C, Hendekastearylraffinose, Smp 63 °C.

Technische Umwandlung vegetabilischer oder animalischer Fettsäuren in Ester.

In der technischen Praxis ist es schwierig, mit den stochiometrischen Mengen an Glycerin und Fettsauren die erwünschte partielle Synthese der Fette durchzuführen Eine solche hat aber deshalb Bedeutung, weil die gebräuchlichen Verfahren zur Erzielung neutraler Fette bei der Speisefettraffination in einer Entfernung der vorhandenen freien Fettsauren durch alkalisch wirkende Agenzien bestehen Davon abgesehen, daß hierbei durch

Vgl. auch Klimont, Öst. Chem -Ztg. 4, 22 (1922); Gruin, ibid. 6, 37 (1922).
 Klimont, ibid. 9, 53 (1922).
 Griin, Berichte d Deutsch. chem. Gesellschaft 54, 297, 1921.

Emulsion sehr betrachtliche Mengen Neutralfett verlorengehen konnen, schließen unter allen Umstanden die zu entfernenden fettsauren Salze großere Mengen Fett ein, welche dadurch einem Veredlungsprozesse entzogen und minderwertig werden. Es ware daher vorteilhaft, konnte man die Neutralisation durch Umwandlung der freien Fettsauren in deren Glycerinester eizielen, um die Neutralisation zu ersparen. Als Hindernis steht diesem Gedanken der Mangel im Wege, daß die Menge des Glycerins in einem unokonomischen Überschusse zugegen sein mußte, wollte man nach den im Laboratorium gebrauchlichen Methoden arbeiten, und daß es praktisch nicht gelingt, das überschüssige Glycerin rentabel zurückzugewinnen.

Das Twitchellsche Verfahren beruht bekanntlich darauf, daß aromatische Sulfofettsauren, einem Fette in der Menge von 1 bis 2 Proz zugesetzt, dessen Spaltung in Fettsauren und Glycerin bei langerem Kochen zumal mit angesauertem Wasser bewirken. Unter den bezeichneten Reagenzien hat sich die Naphthalmstearodischwefelsaure am geeignetsten erwiesen. Der Prozeß enthalt zweifellos die Merkmale eines katalytischen Verfahrens

Auf die Voraussetzung der Reversibilitat¹, nach welcher ein katalytisches Reagens, welches befahigt ist, die Zerlegung der Fette in Gegenwart von Wasser in Fettsauren und Glycerin zu beschleunigen, auch bei Abwesenheit von Wasser, jedoch bei Anwesenheit genügender Mengen Glycerin und Fettsauren befahigt sein konnte, diese beiden Komponenten unter Austritt von Wasser zu vereinigen, hat Twitchell ein Verfahren zur Synthese der Fette aufgebaut Er zeigte, daß tatsachlich die Anwesenheit geringer Mengen von aromatischer Stearosulfonsäure genügt, die erwahnte Esterifikation selbst unter Bedingungen durchzuführen, unter welchen bei Abwesenheit eines katalytischen Reagens eine derartige synthetische Reaktion nicht vor uch geht Werden z B Fettsauren mit der theoretischen Menge Glycerin ınd wenigen Prozenten des Twitchellschen Reagens auf dem Wasserbado erhitzt, so verfluchtigt sich das durch die Reaktion entstandene Wasser ınd man kann nach entsprechender Zeit die vor sich gegangene Esterifikation lurch Bestimmung der noch vorhandenen freien Fettsauren analytisch nachweisen. Ist eine der beiden Reaktionskomponenten im Überschusse vornanden, so wird die andere Komponente vollständig esterifiziert2, so daß nan Mono-oder Triglyceride eventuell nebst Diglyceriden erhalten kann.

Die technische Durchfuhrung dieser synthetischen Methode ist Twitchell sich durch das französische Patent 371 689 schutzen lassen³, in dessen Beschreibung der Erfinder mitteilt, daß die unter gewöhnlichen Be-

lkohole aufgebaut

¹ Über die Fahigkeit eines Katalysators, eine reversible Reaktion nach beiden Richungen zu beschleunigen, vgl "Katalyse und Reversibilität" in G. Woler, "Die Katalyse".

² Seifensieder-Zeitung 1908, Nr 1 (Übersetzung aus Journ Ann Chem Soc. XXIX 1907], Nr 4, S. 566) — Die Darstellung solcher Glyceride, denen lediglich wissenchaftliche Bedeutung zukommt, wurde im vorliegenden Werke nicht berucksichtigt. Twitchell hat darauf eine quantitative Bestimmungsmethode für Glycerin und andere

⁸ Die Reifenmeder Zortung 1007 G 404 11 1

dingungen unvollstandig vor sich gehende Veresterung beim Erhitzen von Glycerin mit Fettsauren unter dem Einflusse von relativ geringen Mongen Sulfofettsauren auch schon bei niedrigen Temperaturen beschleunigt wird. 100 Teile Stearinsaure mit 10 Teilen Glycerin (dem den Fetten entsprechenden ungefahren Verhältnis) und 5 Teilen Sulfofettsauren (*Twitchells*ches Reagens) auf 100°C erwarmt, reagieren unter Abscheidung von Wasser zu Stearinsaureglycerid.

Der Mechanismus dieser Reaktion durfte kaum auf eine zwischen dem Glycerin und der aromatischen Sulfofettsaure sich abspielende Reaktion zurückzuführen sein Zwar haben Fr Krafft und A Roos gezeigt, daß sich Saureester unter Vermittlung aromatischer Sulfosauren aus Säuren und Alkoholen gewinnen lassen¹ (so z B. läßt sich aus Essigsaure und Äthylalkohol mittels Naphthalinsulfosauren Essigsaureathylester herstellen, wobei die Reaktion in folgenden Phasen verlauft:

$$\begin{array}{l} C_{10}H_{7}SO_{2}OH+C_{2}H_{5}OH=C_{10}H_{7}SO_{2}OC_{2}H_{5}+H_{2}O^{\dagger}\\ C_{10}H_{7}SO_{2}OC_{2}H_{5}+CH_{2}COOH=C_{10}H_{7}SO_{2}OH+CH_{3}COOC_{2}H_{5}), \end{array}$$

und man konnte demnach annehmen, daß die Ester auch durch Wechselwirkung von Glycerin, Fettsäuren und Sulfosauren entstehen², allein es ist fraglich, ob die Voraussetzung zu solchen Prozessen hier gegeben ist und ob nicht eine wesentliche Ursache der Reaktion in der Emulgierung der beiden Reagenzien Glycerin und Fettsaure anzunehmen ist.

Die Vereinigten chemischen Werke haben in gleicher Absicht ein Verfahren zur Neutralisation saurer Fette durch Überfuhrung der freien Fettsauren in Glyceride ausgearbeitet.

Um diesen Zweck zu erreichen, ist es jedoch nach der Patentbeschreibung dieser Werke notwendig, dem zu verarbeitenden Fett die theoretische bis doppelte Menge Glycerin und 2 Proz. des Fettes an einer aromatischen Sulfosäure, am besten β -Naphthalmsulfosäure, zuzufügen und hierauf im Kohlensaurestrom auf ungefahr $105\,^{\circ}$ C solange zu erhitzen, bis eine befriedigende Abnahme des Sauregehaltes erzielt ist. Die erforderliche Zeitdauer kann unter Umstanden bis zu 5 Stunden währen 3

Die Neutralisation freier Fettsauren mit Glykol ist durch das DRP. 315 222, erteilt an die H. Schlinck & Cie. A.-G in Hamburg, geschützt worden 1. In der Patentschrift wird die dadurch hervorgerufene Verminderung der freien Fettsäuren eines Rohöles, sowie der ganze Vorgang folgendermaßen geschildert.

Krafft und Roos, D. R. P. 76 574 v 18. August 1893 Zus. zum D. R. P 69 115.
 Man kann nach Krafft und Roos sogar Anisol aus Phenol und Methylalkohol mittels β-Naphthalinsulfosäure gewinnen

³ Fr P. 454 315, D P A v. 26 Februar 1912 Vgl. auch d. Verfahren der Ölverwertung in Aken, S. 115

Es werden z B 100 kg Olivenol mit einem Sauregehalt von 20 Proz mit 2,2 kg Glykol bis zum Siedepunkt des Glykols am Rückflußrohr erhitzt, wobei zur Entfernung des abgespalteten Wassers ein schwacher Strom eines indifferenten Gases durch das Reaktionsgut geleitet wird. Auch durch die Anwendung eines Vakuums kann die Entfernung des Wassers begunstigt werden. Nach einigen Stunden Einwirkungsdauer ist das Fett neutral oder annahernd neutral. Daß die Reaktionsgeschwindigkeit bei Veresterung mit Glykol großer ist als diejenige bei Anwendung von Glycerin wird durch folgende Beispiele dargetan.

Je 200 g des gleichen Trans mit einem Gehalt von 12,7 Proz freier Fettsäure wurden mit den theoretisch erforderlichen Mengen von Glycerin bzw Glykol versetzt. Die beiden Proben wurden in ein und demischen Ölbad unter Durchleiten eines schwachen, in beiden Fällen gleichstarken Kohlensaurestromes (etwa 30 l in der Stunde) auf 240° erhitzt Hierauf wurde der Gehalt an freien Fettsauren bestimmt.

Nach 1 Stunde . . 8,2 Proz.
Nach 2 Stunden . . 6,0 ,, 4,6 ,,

Es wurden mithin bei der Glycerinprobe 52,7 Proz der Fettsauren verestert, wahrend in der gleichen Zeit unter sonst gleichen Bedingungen bei der Glykolprobe fast 64 Proz der Sauren verestert worden sind

1915 hat die Firma Georg Schicht A G in Außig die Erzeugung von Fettsaureestern und Glycerin durch Umestern neutraler Fette und Veresterung saurer Produkte betriebsmaßig vorgenommen Die Ester wurden raffiniert und waren zu Genußzwecken tauglich¹

Wahrend des Krieges wurden in Deutschland Fettsaureglykol- und Athylsster hergestellt. Die Bremen-Besigheimer Ölfabriken fabrizierten in den Jahren 1917 bis 1918 monatlich 70 bis 80 t Esterol, welches der Margarine m Kernansatz in einer Menge von 2 bis 10 Proz zugesetzt wurde Insgesammt wurden von Mai 1917 bis Oktober 1918 1268 t Esterol hergestellt H. Heinrich Franck untersuchte die Ausnutzung solcher synthetischer Ester ind gelangte zum Ergebnisse, daß diese Produkte, wenn sie einen gewissen Prozentsatz des Nahrungsfettes nicht überschreiten (50 Proz des Gesamtettes), bis zu 90 Proz ausgenützt werden konnen, daß sie somit als Streckungsnittel der naturlichen Fette benützt werden konnen.

Für die Versuche zur Darstellung der Glykolester hatte der Kriegsausschuß unen Posten verdorbener Margarine zur Verfügung gestellt, dieselbe wurde usgeschmolzen, filtriert und verseift. Die im Wasserstoffstrom destillierten Tettsauren wurden mit Glykol verestert, raffiniert und ergaben ein hellgelbes,

¹ Berichte d Deutsch chem. Gesellschaft 1921, S 294.

^{*} H H Franck, Vortr 86 Deutsche Naturforscherversamml in Nauheim Chem itg 1920, S 743; Mimch mediz. Wochenschr 64, 9, 65, 1216 und dessen Habilitationschrift "Die Verwertung von synthetischen Fettsäureestern", (Friedr Vieweg & Sohn) 921. deren Korrekturbogen der Autor in derhonderster W.

gut olartig riechendes Produkt vom Schmelzp 39 bis 42°. Die Konstanten waren die folgenden

Samezahl	1,2
Verseifungszahl	186,2
Jodzahl	53,8

Franck¹ beschaftigte sich auch mit den Bedingungen, unter welchen Fettsaureglykolester fabrikmaßig hergestellt werden konnen. Das Erhitzen der Äthylenhalogenide mit den Alkalisalzen der Fettsauren oder das Kochen des Athylenglykols mit den Saureanhydriden ist nur für niedere Fettsauren anwendbar. Gegen die Anwendung konzentrierter Schwofelsbure für die Veresterung mit Glykol sprach die Angreifbarkeit desselben und die zu befürchtende Zersetzung zu Athylenoxyd. Dennoch zeigte es sich, daß unter Einhaltung gewisser Vorsichtsmaßnahmen Fettsauren mit Glykol durch konzentrierte Schwefelsaure verestert werden konnen.

280 g Ölsaure wurden mit 60 g Athylenglykol und 15 g konzentuerter Schwefelsaure auf dem Dampfbade unter intensivem Rühren mit einem Wittschen Rührer wahrend dreier Stunden erhitzt. Das Reaktionsprodukt wurde mit warmem Wasserzweimal gewaschen und mit CaCO₃ geschuttelt. Nach der Filtration ergab sieh ein Sauregehalt von 1,15 Proz

Stearinsäure, ebenso behandelt, nur mit 25 g konzentrierter Schwefelsaure verestert, zeigte nach vierstundiger Reaktion einen Sauregehalt von 0,8 Proz — Gleich gut lassen sich die Gemische natürlicher Fettsäulen verestern

Ferner wurden 100 g Talgfettsaure mit 20 g Glykel und 3 g Naphthalinsulfesaure im Vakuumkelben, durch den ein getrockneter Kohlensaurestrom strich, auf dem Wasserbade erhitzt Nach 4 Stunden zeigte der Glykelester noch 7,8 Proz. freie Saure

Die Glykolester hoherer Fettsduren stellen ziemlich dickflüssige Öle bzw. harte Fette vom gleichen Geruch wie die Glycerinester der gleichen Fettsduren dar So ist z B. Leinolglykolester von Leinol dem Geruch nach nicht zu unterscheiden. Während aber Leinol bei Zimmertemperatur flüssig ist, scheidet Leinolglykolester einen festen Bodensatz aus. Die Schmolzpunkte der Glykolester betragen für

	Glycerinester	Glykolester
Stearmsaure Anachunsaure .	71,5° 80°	70° 82°

Weitere Daten gibt die folgende Zusammenstellung:

	Leinöl	Leinöl- glykolester	Jointi- Athylester
Verseifungszahl	192,9	191,8	102,4
	1,3	1,2	1,2
	0,8968	0,8780	0,8540
	9,422	9,112	0,5921

Zur Darstellung der Athylester wurden technische Talgfettsauren in der arfachen Menge absoluten Alkohols, der 3 Proz gasformige Salzsaure entselt, am Rückflußkühler 5 Stunden erhitzt. Danach wurden der großere sil des Alkohols abgedampft, das rückständige Alkohol-Estergemisch in Ites Wasser gegossen und die wasserige Losung abgelassen. Nachdem die iter mineralsaurefrei waren, wurden sie in einer Losung von niedrig siedenm Petrolather durch Waschen mit einer in bezug auf Alkohol 50 proz. rechneten 2n alkoholischen Kalilauge neutralisiert und im Vakuum destiltt. Die Talgester hatten folgende Konstanten.

Verseifungszahl 198,3 Jodzahl . 43,4 Saurezahl 0,9 Smp . 20°

Die destillierten Talgester waren hellgelb, von schwach aromatischem, was brenzlichem Geruch und bei Zimmertemperatur flussig

Zur Fabrikation der Ester im großen wurde ursprunglich konzentrierte lzsaure angewandt, die in vergleichsweise geringen Mengen gute Ausuten gab Da aber die Veresterungskessel in den Fabriken nicht dicht gen ihre Dampfe waren, diese auch das Material sehr angriffen, mußte ion aus diesem Grunde davon abgesehen werden. Die aromatische Sulfoire schied nicht nur wegen ihres relativ hohen Preises aus, sondern auch shalb, weil die erhaltenen Produkte sehr dunkel waren und sich schlecht finieren heßen Daher wurde mit konzentrierter Schwefelsaure gearbeitet, leher bei einigen Versuchen noch Natriumsulfat zugegeben wurde.

Als Alkoholqualitat kam 92- bis 94 proz vergallter Sprit zur Verwendung, leher spater unvergallt gehefert wurde Veresterungsversuche mit "Protolit" der Firma Brüggemann in Heilbronn ergaben ebenfalls ein brauchtes Produkt Die im Protolsprit vorhandenen Acetaldehydbeimengungen ren im raffinierten Speiseester nicht mehr bomerklich

Den technischen Prozeß schildert Franck folgendermaßen. Die technischen hfettsauren werden in das erwarmte Veresterungsgefaß gebracht. Nun rden unter Rühren Alkohol und Säuren zugefügt, der Apparat geschlossen il auf 70 bis 80°C erwärmt. Von Zeit zu Zeit werden Proben auf freien ttsauregehalt titriert Betrigt derselbe 7 bis 9 Proz., so wird der Prozeß abtellt — Der Inhalt des Kessels setzt sich in zwei Schichten ab, und man in nun auf zwei Arten verfahren. Entweder man stellt den Kühler um i destilliert moglichst weitgehend den Alkohol ab, gibt danach Wasser r Salzlosung zum Auswaschen des Rohesters zu und zieht nach Absitzen beiden Schichten getrennt ab, worauf der Rohester zur Raffination kommt, r man trennt erst beide Schichten und destilliert das Abwasser, das aus tohol, Wasser, Schwefelsaure, Schmutz und Spuren von Fett besteht, für Eventuell kann man das erste Waschwasser des Rohesters noch dazugeben. Die Athylester waren schwer zu raffinieren, da schon das Rohmaterial r verunreinigte Abfallfettsauren vorstellte; dazu kam ihr nicdriges spezihes Gewicht, welches sie flussiger, weniger viskos oder "olig" als die urlichen Fette machte, sie hielten also Niederschläge von Seifen u. dgl 10 in Schwebe und setzten sich in Emulaionen schwere al. Calliantal

enthielten die Rohester im Durchschnitt 4 bis 5, selbst 7 Proz freie Saure, so daß der bei der Laugenraffination sich ablagernde Seifensatz 10 bis 17 Proz der Rohester ausmachte Daraus und aus der Verunreinigung des Ausgaugsmaterials erklart sich auch die niedrige, in der Praxis erhaltene Ausbeute von etwa 98 Proz. gegen die von der Theorie geforderte von 110 Proz.

Da die Veresterung mit Schwefelsaure wie ein Abkochen der Öle mit Saure wirkt, so setzte sich immer nach der Veresterung an der Grenze der beiden Schichten ein mehr oder minder betrachtlicher Satz der verkohlten Verunreinigungen von flockiger, meist schleimiger Beschaffenheit ab, und in manchen Fällen war es notig, nach der Laugenraffination noch einmal mit 10 Proz verdünnterer Saure vom spez Gew 1,5 oder uber Alaunlosung abzukochen.

Die vom Säuretrieb abgezogenen Rohester wurden gewaschen und dann mit Lauge raffiniert Da die Äthylester Neigung besitzen, Seife zu losen, kommt es bei der Laugenraffination darauf an, die Alkaliseifen in flockiger Form mederzuschlagen Dies laßt sich durch konzentrierte Laugen von mindestens 12° Bé erreichen, woferne für feine Verteilung Sorge getragen wird. Da bei niedriger Saurezahl die Menge an konzentrierter Lauge nicht für eine hinreichende Verteilung im Ester ausreicht, wurde durch Kochsalzzusatz eine verdunntere Lauge auf die gewünschte Konzentration gebracht und derart eine flockige Ausscheidung der Seife bewirkt

Die aus der Laugenraffination kommenden Ester hatten eine grunliche, rotgelbe Farbe Als sie mit Rongalit gebleicht wurden, dunkelten sie nach, daher wurden sie mit Frankonit oder mit Tonsil derart gebleicht, daß sie z. B bei einem Säuregehalt über 0,5 Proz mit 1 bis 2 Proz. "Tonsil X 15" etwa 1 Stunde bei 95 bis 100°C behandelt, erforderlichenfalls noch mit ..Tonsil AC III" unter Ruhren nachbehandelt wurden. Nachher wurden sie noch mit 10 proz Kochsalz- oder Alaunlosung gekocht und rasch gekühlt, um den Nachgeschmack zu entfernen

Die durch den Krieg bedingten Schwierigkeiten verhinderten es, die Ester ın vacuo zu destillieren, um diejenigen Fraktionen, die einen charakteristischen, unangenehmen Geruch hatten, getrennt aufzufangen Daher orwies es sich als notwendig, die Ester zu desodorisieren.

Die Ester der medrigen Fettsäuren beeintrachtigen namlich durch ihren aromatischen, teils obst-, teils oognacahnlichen Geruch den Geschmack und erzeugen auf die Dauer eine Abneigung gegen den Genuß des Esterols, weshalb dieses von ihnen befreit werden muß

In großen, mit Vakuum und Einrichtungen für überhitzten sowie indirekten Dampf versehenen Destilherblasen wurden die Ester im Vakuum bei einer Temperatur zwischen 100 und 140° gedampft. Um die Spaltbarkeit herabzusetzen, wurde ein wenig Calciumcarbonat zugesetzt. Dadurch wurden samtliche Geruchsträger abgetrieben, so daß gut gedampftes Esterol vollig geruchsfrei war. Die überdestillierenden Verunreinigungen betrugen etwa 2 Proz, die als technisches Öl wieder Verwendung fanden

Vorzeitiges Abziehen des noch heißen Esteroles aus den Apparaten wurde

heh ist. Um Hartungsversuche nut Athylestern aus Tranfettsauren vorshmen, wurde von Franck ein für Reduktionen gasformiger Stoffe sehr tsamer Katalysator durch vorsichtiges Reduzieren von Nickelformiat im trischen Houzontalrohrenofen bei etwa 210° hergestellt. Der so erhaltene alvsator ist derart luftempfindlich und pyrophor, daß bei Abstellen des sserstoffstromes und dem somit erfolgenden Eindringen von Luft dei ganze ırınhalt ım Augenblick unter Aufglühen sich oxydiert Schaltet man aber h beendeter Reduktion vor dem Ofen einen Dampfentwickler ein und bt nach Heruntergehen der Ofentemperatur auf etwa 95 bis 98° den sserstoffstrom durch den Dampfentwickler, so wird die ganzo Katalysatorcht im Rohr mit Wasserdampftropfehen umhüllt. Es wird so lange npf durchgeleitet, bis sich im Abgas Wasser kondensiert, worauf man im sserstoffstrom erkalten laßt. Ein solcher Katalysator stellt eine feuchte, varze Masse dar und ist in gut geschlossenen Glasern monatelang haltbar g Tranester, die durch alkoholytische Veresterung eines Waltrans herellt waren, wurden mit 2 Proz. dieser Katalysatormasse versetzt und Wasserstoffstrom bei 180° bis zu einer Jodzahl von 45,2 gehartet Das lukt war bei Zimmertemperatur flüssig und nach dem Raffinieren und ipfen von gutem Geruch und Geschmack

Bei der Fabrikation von Margarine band das Esterol infolge seiner Diunigkeit die Feuchtigkeit nicht so gut wie die anderen Öle, so daß als tfett die (Feuchtigkeit gut bindenden) geharteten Öle und Trane mitrbeitet werden mußten.

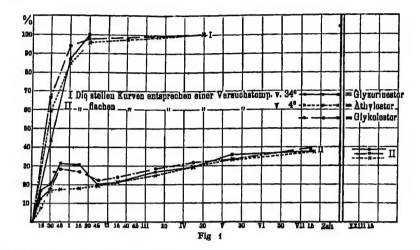
⁷ranck studierte auch die Verseifungsgeschwindigkeiten von naturlichem olglycerid und den synthetischen Athyl- und Glykollemolestern¹

le 5 g dieser Ester wurden in Benzin gelost, mit je 50 ccm der gleichen ze versetzt und mit Benzin zu 100 ccm aufgefullt. Die Versuchskolben len in Eiswasser bei 4°C gehalten. Nach gleichen Zeiten wurden jom titriert. Aus den relativen Verseifungszahlen wurden die Prozente totalen Verseifung berechnet.

Zolt	Loluöl Proz	Äthylester Pros	Glykolester Proz
15 Stunden	16,8	7,3	12,8
30 "	20,0	16,8	15,9
45 ,,	31,4	17,7	27,0
75 ,,	31,2	18,0	27,5
115 "	19,9	19,2	22,0
145 "	21,4	21,4	28,9
205 "	27,0	25,3	27.9
265 ,,	29,3	29.8	31.1
325 ,,	35,4	34,2	33,8
145 ,,	36,6	36,5	39,0

Franck, Die Verwertung von synthetischen Fettsaureestern; vgl auch Klimont, hr f angew Chemie 1901, S 1269, und die entsprechenden Darstellungen in Ulzerint Allgemeine und absorblefalle R. (1998).

Die Prozentzahlen der Verseifung und der Zeit, in ein Koordinatensystem eingetragen, stellen den Verlauf der Vorseifungsgoschwindigkeit in folgender Kurve vor



Es ergibt sich, daß nach 23 Stunden das Leinel am weitesten verseift ist und dann Glykol- und Äthylester folgen.

Die Kurve der Reaktionsgeschwindigkeit zeigt nach anfanglichem Anstieg em deutliches Minimum, das nach etwa 90 Minuten bei den angegebenen Bedingungen seinen tiefsten Stand erreicht. Die Ursache liegt nach Franck 1 in folgendem:

Die Untersuchungen von Henriques 2 ergaben, daß die Verseifung der Glycermester mit alkoholischer Lauge über die Äthylester geht.

$$\begin{array}{c} C_3H_5O_3(R)_3 + 3 \ C_2H_5ONa + 3 \ H_2O \\ - \succ \ C_3H_5(OH)_3 + 3 \ C_2H_5O \cdot R + 3 \ NaOH \\ - \succ \ 3 \ C_2H_5(OH) + C_3H_5(OH)_3 + 3 \ R \cdot Na \ , \end{array}$$

wobei R einen Acylrest bedeutet Die vorübergehend entstehenden Athylester lassen sich mit Petroläther extrahieren. Glycerin- und Glykolester verhalten sich hier analog. Durch die alkoholische Lauge werden zunächst Fettsduren frei gemacht, die nach Erreichung eines gewissen Maximums an Seifenkonzentration durch eine synthetische, antihydrolytische Reaktionsbewegung zu einer Synthese der Athylester verwendet werden, was zur Abnahme der an Na gebundenen Fettsauren führt, Erst allmahlich begund dann die Verseifung der Äthylester, welche im oben angegebenen Sinne in einer gewissen Parallelbewegung zur Verseifung der ursprünglichen Äthylester verlauft.

¹ Naheres hierüber und über die experimentellen Einzelheiten in der zitierten Habilitationsschrift

² Taiteahr f angur Chamis 1909 C ann

Die Synthese von Fettsaureglyceriden

Im den Zusammenhang von Resorptionsgroße und Verseifungsgeschwineit zu ermitteln, wurden von Franck noch Versuche mit enzymatischer tung durch Lipase gemacht, und zwar wurde das "Steapsin Grubler", stark fettspaltendes Vermogen haben soll, verwendet ¹ he ergaben ein ahnliches Resultat wie die Ermittlung der vergleichenden erfungsgeschwindigkeit und in Übergingtungsgeschwind geschwindigen.

eifungsgeschwindigkeit und in Übereinstimmung mit dem Ausnutzungsnich die Reihe

Glycerin | Athyl | Glykolester².

Ther die Bedeutung dieser synthetischen Fette außert sich Franck in folgender Weise²

Die Frage der Glykolester hat wahrend des Krieges nie wirtschaftliche eutung annehmen konnen, da das notige Glykol, das die Th. Goldschmidt-'. aus Kohle liefern sollte, me zur Verfügung stand Es aber aus Alkohol achen, ware trotz der Vorteile der Glykolester in physikalischer, geschmackr und geruchlicher Beziehung unrentabel gewesen. In physiologischer technischer Beziehung wurden sie aber dennoch in den Kreis der Beitung gezogen, namentlich als sich gewisse Mangel der Athylester auf Dauer starker bemerkbar machten Diese "schlagen" namlich nach der mation kurze Zeit "um", d h ihr charakteristischer Geschmack und Gekommt bei längerem Lagern, namentlich nach schlechter Raffination Verarbeitung, wieder hervor Gut arbeitende Margarinefabriken haben llose Produkte herausgebracht, auch noch, als die Qualität der anderen stoffe sank Als aber eine großere Zahl von Fabriken das "Esterol" rbeitete und dasselbe manchmal bis zur Verarbeitung langer lagern wurden haufiger Klagen laut Die Margarinefabrikanten beanstan-1 das Esterol, das zum überwiegenden Teil aus Rübolfettsaureestern and, mit dem Bemerken, daß sich aus ihm keine wohlschmeckende Marie herstellen lasse. Da manche Ergebnisse dagegen sprachen, wurde a im Jahre 1917 beschlossen, unter strengster Beaufsichtigung durch die garinekommission des Kriegsausschusses in einigen Margarinefabriken ekirnen herzustellen mit je 10 Proz und 20 Proz Esterol und diese auf barkeit und Geschmack zu prüfen. Als Material wurden überall die hen Rohstoffe genommen . . . "

. . Die Zusammenfassung der Probenkontrolle beider Versuchsreihen it folgendes Resultat

brauchbar .	36 Proben
eben noch genießbar nicht mehr konsumfahig	26 ,, 48
mont men konsumanig	110 Proben

verwendeten Probematerialien überhaupt ein einwandfreies Produkt im

Vgl Wohlgemuth, Grundriß der Fermentmethoden, S 118 Franck L c

Sinne der normalen Beurteilung nicht zu erzeugen ist. Bei allen Proben machte sich der eigentumliche Geschmack des Esterols bemerkbar, auch beim Ausschmelzen der Margarme und in den damit zubereiteten Speisen (gerostete Kartoffeln, Gemuse, Tunken) war er unverkennbar, haufig auch verstarkt unangenehm vorhanden

Demnach golang es trotz aller bei der Horstellung und Aufbewahrung angewandten Sorgfalt nicht, den unerwünschten Geschmack und Geruch des Esterols zu beseitigen Bezüglich der Haltbarkeit waren Beanstandungen gegenüber gewöhnlichen Proben nicht zu erheben, im Gegenteil fiel auf, daß auch die alteren, bei hoheren Temperaturen aufbewahrten Proben nur ganz vereinzelt ranzig schmeckten.

Diese Ergebnisse und vor allem die Notwendigkeit, im Sommer 1918 den Rest der Fettsauren für militarische Leder- und Tuchfabrikation heranzuziehen, machte der Esterfabrikation im Oktober ein Ende. Nach dem politischen Umsturz ist sie nicht wieder aufgenommen worden "

Nach der Patentschrift des D. R. P. 317 717 besitzen die Alkylester genuiner Fettsäuren den Nachteil großer Dünnflüssigkeit, der sich bei vielen Verwendungszwecken sehr unangenehm bemerkbar oder die Verwendung uberhaupt unmoglich macht, z. B bei der Herstellung von Lederolen, Schmierolen, Ölen für die Herstellung von Farbbandern und Kohlepapieren, Salben. Brillantine, Bohrolen usw1.

Dieser Mangel laßt sich dadurch beheben, daß man solche Fettsaureester durch Erhitzen auf höhere Temperatur polymerisiert oder durch Behandeln mit Ozon oder Luft im ultravioletten Licht verdickt. Diese Ester trocknen nicht wie Firnis ein. Der Grad der Diekflussigkeit läßt sich durch Einhalten bestimmter Temperaturen und Zeiten variieren. Statt die fertigen Ester zu verdicken, kann man auch, von Fettsturen ausgehend, diese zuerst verdicken und nachher verestern

So z B. wird Leinolfettsaureathylester 4 bis 5 Stunden lang bei Luftabschluß auf 300° crlutzt. Die Jodzahl sinkt auf etwa 100 und man erhalt ein Produkt, welches beziglich seiner Viscositat zwischen Oliven- und Riemusül steht.

Oder es werden Tranfettskureathylester bei 80 bis 90° in Uviollicht mehrere Stunden mit Luft oder Sauerstoff behandelt, bis die gewinselde Konsistenz erreicht ist.

Wird Lemolfettsaure so lange auf eine Temperatur von 250 bis 300° erhitzt, bis die Jodzahl ungefahr 90 bis 100 betragt, so kann die so erhaltene verdiekte Fettsaure durch mehrstundiges Erhitzen mit einem Alkohol unter Zusatz katalytisch oder wasseranzlehend wirkender Stoffe verestert werden.

Dazu muß bemerkt werden, daß diese Art Polymerisation nur bei den mehrfach ungesättigten Fettsäuren gelingt 1.

Einen moglicherweise auch für die Technik noch praktikablen Weg bedeuten die in den letzten Jahren vorgenommenen Versuche einer Synthese von Fetten durch Enzymwirkung. Dunlop und Gilbert haben den Grundsatz

D. R. P. 317 717 erteilt an die Byk - Guldenwerke, Chem. Fahr. A.-U. in Berlin .v. 18. Mai 1918 ab.

² Vgl. hierzu Ulzer-Klimont, Allgem. u. physiolog. Chenno d. Fotie, Berlin, wosolbst

n der Reversibilität der Enzymwirkung zu Versuchen benutzt, um aus ycern und Ölsaure mittels Riemussamens neutrale Ölsaureglyceride herstellen¹ 5 Teile entolte Riemussamen, 5 Teile Hanfkorner, 25,5 Teile Glynn und 16,7 Teile Ölsaure wurden von ihnen mit Wasser in einem Morser uilgiert, wobei der Hanfsamen nur als Mittel zur Emulsionsbildung diente; 3 Mischung wurde 11 Tage sich selbst überlassen, während eine regelmaßig reenommene Filtration den Fortschritt der Reaktion kontrollierte; sie 3ab schließlich eine Veresterung von 26 Proz der Ölsaure. Jedenfalls kann raus auf die synthetisierende Wirkung des Riemusenzyms so viel geschlossen reden, daß eine Verbesserung der Ausbeute durch geeignete Vorkehrungen iht ausgeschlossen ist²

Technische Umwandlung natürlicher Triglyceride in Mono- und Diglyceride.

Die Moglichkeit, ein naturliches Fett mit Glycerin anzureichern, ist aber ineswegs mit der Überführung der freien Fettsauren in Triglyceridester ichopft Die Anreicherung kann auch durch Umwandlung der Triglyceride Mono- und Diglyceride bewirkt werden

$$\begin{array}{c} {\rm C_3H_5(RCO_2)_3 \rightarrow C_3H_5OH(RCO_2)_2 \rightarrow C_3H_5(OH)_2RCO_2} \\ {\rm Trigiyeerd} & {\rm Digiyeerld} & {\rm Monoglycorld} \end{array}$$

ist ohne weiteres klar, daß in den Di- und Monoglyceriden der prozenelle Gehalt an Glycerin großer ist als in den Triglyceriden, davon abgesehen
iß auch der absolute Gehalt an Glycerin großer werden, weil die Fettsatureer im Endprodukte in einer großeren Zahl von Molekeln gruppiert erscheinen
mach muß für die aus den Triglyceriden abgespaltenen Fettsatureester
ndestens deren aquivalente Menge Glycerin zum Ausgangsprodukte hinzuugt werden, soll der eingangs erwähnte Zweck erreicht werden Legt man
Reaktion die Gleichung der direkten Umsetzung von Triglyceriden zu
no- und Diglyceriden zugründe

$$C_3H_5(RCO_2)_3 + C_3H_5(OH)_3 \rightarrow C_3H_5(OH)_2RCO_3 + C_3H_5(OH)(RCO_2)_3$$

konnte es auf den ersten Blick scheinen, als ob die Reaktion auch um irbar ware. Nach den experimentellen Erfahrungen trifft dies nicht zu luci hat gezeigt, daß bei genügendem Vorrat an Glycerin vorwiegend noglyceride im Endprodukt erscheinen.

Als er äquinolekulare Gewichtsmengen von Palmitin-, Stearin-, Ölsdure i Glycenn unter einem Druck von 30 bis 40 mm auf 215 bis 220°C erzte und von Zeit zu Zeit die Reaktionsprodukte durch geeignete Titration

¹ Dunlop und Gilbert, siehe Refer, d Zeitschr. f. angew. Chemie 1912, S. 1787.

⁸ Über die Herstellung von Estein der aus Mineralden gewonnenen synthetischen tsauren vgl. das Kapitel "Gowinnung von Fettsauren aus Naphtha und Naphthaproten".

³ Belluci, Gaz chim, ital, 1912, S. 283, auch Chem Cantralbl 1913

prufte, zeigte es sich, daß zwar die Esterifikationsgeschwindigkeit der einzelnen Sauren verschieden ist, sich aber in allen Fallen im Endprodukt und stets im Überschusse Monoglyceride bildeten. Obgleich nach Belluci erst Gemische von Mono-, Di- und Triglyceriden entstehen, wird durch die nachtragliche Wirkung von Glycerin auf die gebildeten Di- und Triglyceride das Monoglycerid vorherrschend $Krau\beta^1$ hat ebenfalls gezeigt, daß die Glyceridsynthese durch Enzymwirkung analog verlaufe

In paralleler Weise führen die Naamlooze Vennootschap "Ant. Jurgen's Vereenigte Fabricken" in dem D R P 277641 v 26 Mai 1914 aus, daß beim Erhitzen von Glycerin mit Fettsauren nicht nur die entsprechenden Triglycernester, sondern daß auch, je nach dem Verhältnis von Glycerin und Fettsauren, Mono-. Di- oder Triglyceride bzw. Gemische dieser Verbindungen entstehen Desgleichen konnen durch Erhitzen von Triglyceriden mit Glycerm Di- oder Monoglyceride sich bilden Allein die Umwandlung der Triglyceride in die ein- und zweisaurigen Glycerinester geht selbst dann nur langsam vor sich, wenn das Reaktionsgemisch auf 200° erhitzt und bei dieser Temperatur erhalten wird Um nun die Veresterung zu beschleunigen, setzen die Erfinder des zit Patents wahrend des Erhitzens auf 200 bis 250°C zerklemerte feste, katalytisch wirkende Substanzen dem Reaktionsgemische zu, msbesondere Metalloxyde, wie Thorerde, Titanoxyd, Tonerde. Ist der Prozeß vollendet, so kann der Überschuß an Glycorin (lurch Auswaschen entfernt werden Die zugesetzten katalytischen Substanzen, sowie die glycernhaltige Flussigkeit konnen durch Schleudern oder Abhebern und Filtrieren von den Glyceriden getrennt werden Wenn z. B 100 Teile Baumwollensaatol mit 10 Teilen Glycerin und 3 Teilen Tonerde in einem mit Rührwerk versehenen emailierten Behalter eine Stunde lang auf etwa 250° orhitzt werden, wahrend zur Vermeidung der Oxydation ein langsamer Strom Wasserstoffgas hindurchgeht und nach 3 Stunden das überschüssige Glycerin durch Waschen mit Wasser entfernt wird, so kann eine Zunahme des Glyceringehaltes um 3,45 Proz, entsprechend einem Gehalt an Diglyceriden um 66 Proz. festgestellt werden. Eine ähnliche Wirkung wie durch die genammten Oxyde wird auch durch Kieselgur hervorgerufen. Der Wert des Verfahrens besteht darin, daß z. B. Lebertran, Ricinusol usw. durch die Anreicherung mit Glycerin eine Geschmacksverbesserung erfahren

Technische Herstellung von Estern der Montansäure und Adipinsäure.

Die technische Gewinnung von Glyceriden wurde nicht nur für die in vegetabilischen, eventuell in animalischen Fetten vorkommenden Fettesturen, sondern auch für die aus Braunkohlen gewinnbare Montansäure C₂₈H₅₇COOH erstrebt, weil deren Ester hoch schmelzend sind und als Ersatz für Carnaubawachs dienen konnen² Wie nämlich die Ernst Schliemanns Export Gerenn-

¹ Krauβ, Journ. Soc chem Ind. 1911, S. 633.

² Technische Gewinnung der Montansaure: Wein grubenfeuchte, mit 50 Proz.

Fabrik gefunden hat (D R P 244 786 v 5 Oktober 1911), bildet Montansaure beim Erhitzen mit Glycerin selbst bei Anwesenheit wasseientziehender Mittel in glatter Weise, also lediglich durch Erhitzen mit Glycerin, einen Glycerindimontansaureester, indem 2 Mol Montansaure mit 1 Mol Glycerin reagieren Obzwar die Reaktion auch bei gewohnlichem Atmospharendruck vor sich geht, wenn man für Entfernung des Reaktionswassers, z B durch Absaugen oder Gasdurchleitung, sorgt, ist es vorteilhaft, im Autoklaven zu arbeiten, weil sich das Wachs nicht so leicht gelb farbt, wie beim Arbeiten in offenen Gefäßen, zumal die Esterbildung durch Enhaltung hoher

10 Proz an Braunkohlenteer, welcher durch wiederholte Destillation in verschiedene Fraktionen, hauptsächlich aus flüssigen und festen Kohlenwasserstoffen (Mineralölen und Paraffin) bestehend, zeilegt werden kann. Behandelt man diese Fraktionen mit konzentrierter Schwefelsaure und Natronlauge, so kann aus den höchstsiedenden Anteilen Paraffin in einer Menge von 15 Proz vom Braunkohlenteer herauskrystallisiert werden. Das derart gewonnene Paraffin muß behufs weiterer Reinigung ahnlich dem Prozesse in Mineralölfabriken wiederholt mit Benzin gepreßt und mit Entfarbungspulver behandelt werden. Die restierenden 85 Proz verteilen sich auf Mineralöle (70 Proz.), Phenole und Pyridinderivate (5 Proz.) und Retortenkohle nebst Abgasen (D.R. P. 101 373).

Um die festen Anteile in größerer Monge gewinnen zu können, hat v Boyen ein Verfahren zur Herstellung von Montanwachs ausgearbeitet, nach welchem aus der Schweelkohle Montanwachs in größerer Ausbeute geliefert wird, und zwar derart, daß die 7 bis 10 Proz gewonnenen Bitumens 50 Proz ihres Gewichts an Montanwachs liefern, wahrend Minerald nur als Nebenprodukt erscheint, Retortenkohle 10 Proz und Abgase 40 Proz vom Bitumen betragen

Das Bitumen kann aus den Braunkohlen (Schweelkohlen) nach diesem Verfahren auf zweierlei Art gewonnen werden Entweder wird die Kohle in Schweelzylindern mit überhitztem Wasserdampf von 250°C bis zur Verkokung behandelt oder die getrocknete Braunkohle wird mit Benzin extrahiert. Im ersten Falle entsteht ein Produkt mit Schmelzp 70° C, im zweiten Falle ein solches mit Schmelzp. 80° C Beide Bitumina unterscheiden sich vom gewohnlichen Braunkohlenteer, der hochstens bei 35° C schmilzt, noch durch die leichte Verseifbarkeit durch Alkalien Durch weitere Behandlung mit überhitztem Wasserdampf von 250° C und nachfolgende mehrfache Dampfdestillation erhalt man aus diesen Bitumina das sou. Montanwachs, eine wachsgelbe Masse, welche durch Umpressen aus Benzin und Behandlung mit Entfarbungspulver weiß wird und bei 70° C und darüber schmilzt. Das Montanwachs unterscheidet sich vom Paraffin durch leighte Verseifbarkeit mittels Alkalien und seine geringe Resistenz gegenüber konzentrierter Schwefelsaure, von welcher es vollständig verkohlt wird. Dieser Unterschied ist in der chomischen Zusammensetzung begründet. Wahrend Paraffin aus gesattigten Kohlenwasserstoffen besicht, setzt sich Montanwachs aus ungesattigten Kohlenwasserstoffen und einer Sauie, der sog. Montansaure, zusammen Durch wasserige Alkalien kann die Montansuure leicht vom Kohlenwasserstoff getrennt und mittels ihres Kalisalzes durch Krystallisation aus Alkohol goreinigt werden. Die freie Montansaure lost sich in den gewohnlichen Fottlosungsmitteln und zeigt, daraus krystallisiert und gereinigt, eine strahlige Struktur, eine Bruttoformel CasHarCOOH, einen einheitlichen Schmelzp von 80° C und eine Dichte von 0,915. Die Alkalisalze dieser Saure, in Wasser loslich, scheiden sich wie die Seifen der Fettsäuren aus konzentrierten Lösungen in der Kalte gallertartig ab (Auch der ungesattigte Kohlenwasserstoff, der sog "Montankohlenwasserstoff", 1st fest, solimilat bei 60,5° C und besitzt eine Dichte von 0,920.) Durch die Behandlung mit überhitztom Wasserdampf bei Atmospharendruck kann jedoch eine teilweise Zeisetzung der Montansaure in einen paraffinahnlichen Korper Manual de marce al de come and come contra come de la c

peraturen beschleunigt wird Em Überschuß an Glycerin ist zweckig Das nicht verbrauchte Glycerin, das sich am Boden des Gefaßes immelt, kann abgezogen und erneut verwendet worden Der Glycerinsontansaureester besitzt Aussehen und Bruch von fast weißem naubawachs Er zeigt einen Schmelzpunkt von 80 bis 81° und einen frunkt von über 100°C, ist in den üblichen Fettlosungsmitteln loslich kann, da er auch die Eigenschaft außert, die Schmelzpunkte niedriger nelzender Fette und Wachsarten zu erhohen, als Zusatz zu diesen statt naubawachses verwendet werden —

Vach der Patentschrift des R R P 318 222 v 10 August 1917¹ sollen die er noch nicht bekannten Ester von dihydroxylierten Kohlenwasserstoffen Adipinsaure, oder ihrer Homologen und Derivate, technisch wertvolle Ersatze für Fette und Wachse darstellen Sie konnen dadurch erhalten werden, man die Adipinsaure oder ihre Derivate und Homologe mit dihydroxyen Verbindungen, wie Glykol, oder ihren Derivaten verestert

Verden z B 200 Gewichtsteile Adipinsauredichlorid in dem dreifachen Volumen rolm gelost und diese Mischung zu einer Losung von 71 Gewichtsteilen Athylenil und 250 Gewichtsteilen Pyridin, wasserfrei, in dem dreifachen Volumen Pinakolin igefugt, so eifolgt unter starker Erwarmung und Abscheidung von salzsaurem Py-Umsetzung. Der neutrale Ester lost sich in dem Pinakolin und hinterbleibt als hinliche Masse, wenn man nach dem Auswaschen des Pyridins mit verdunnter Salzdie über Chlorkalium getrocknete Pinakolinlösung im Vakuum auf dem siedenden erbade von dem Losungsmittel befreit

erselbe Ester entsteht, wenn man 170 Gewichtsteile Athylendibromid mit 200 Gesteilen adipinsaurem Kalium im Autoklaven 5 Stunden auf 180° erhitzt. Das eintstehende Bromkalium wird durch sorgfaltiges Waschen mit heißem Wasser rit. Das zurückbleibende Öl erstarrt in der Kalte talgartig. Ebenso bildet sich alster nach der bekannten Schotten-Baumannschen Veresterungsmethode

n analoger Weise kann mit Methyladipunsaure, Athylenoxyd usw verfahren

s herabgedrückt wird Zugleich ist der Schmelzpunkt des technischen Montanses niedliger, als dies ohne diese Zersetzung der Fall sein würde. Behufs Vermeidieser Nachteile wurde eine Verbesserung des Verfahlens durch Einführung der pfdestillation im Vakuum vorgenommen (D. R. P., Zus. 116.453 v. 10. Oktober 1899). I ist es nicht notwendig, das Bitumen einer wiederholten Behandlung mit überim Dampf zu unterweifen, vielmehr geht bei einer einzigen Destillation im Vakuum 0 mm Quecksilbersaule das Montanwachs völlig unzersetzt über. Das so gewonnene ikt zeichnet sich durch einen hoheren Gehalt an Montansaure, der bis auf 70 Prozigt, und durch eine erheblich hellere Farbe aus. An Stelle des überhitzten Wasserdes konnen auch indifferente Gase uisbesondere dann mit Vorteil verwendet werden, sie als Nebenprodukte erhaltlich sind. — Weitere Einzelheiten über Chemie und iologie des Montanwachses und der Montansaure vgl. Holde, Unters. der Mineral-Berlin 1909, ferner Scheitlauer, Die Schwelteore, Leipzig 1911.

D. R. P. 318 222 erteilt den Farbenfabriken vorm. Friedr Bayer & Co. in Lever-

Der Fetthartungsprozeß.

die älteren wissenschaftlichen und technischen Versuche zur Reduktion ungesättigter Fettsäuren.

Die wichtigste unter den auf Fette angewandten Synthesen bildet die den letzten Jahren in die Industrie eingedrungene Hydrogenisierung der Hantung der Fette Zwar hatte das Problem, die Fettsauren vom 'ypus C_nH_{2n-2}O₂, m solche vom Typus C_nH_{2n}O₂ durch Anlagerung von Vasserstoff uberzuführen, schon seit geraumer Zeit die Chemiker beschaftigt, hne daß dessen Losung befriedigend gelungen ware 1, daß aber die Überuhrung der Sauren $C_nH_{2n-2}O_2$, $C_nH_{2n-4}O_2$, $C_nH_{2n-6}O_2$ und sogar $C_nH_{2n-8}O_2$ 1 solche vom Typus CnH2nO2 technisch glatt gelingen konnte, erschien rotz gelegentlich auftauchender Patentanmeldungen den meisten Chemikern ls Utopie, obgleich die experimentelle Reduktion im Laboratorium beerts im Jahre 1874 gelungen war. In diesem Jahre fand namlich Guido . 'oldschmedt im Öle des schwarzen Senfsamens Erucasaure C22H43O2 und Schensaure C₂₂H₄₄O₂ Es gelang ihm nicht nur, erstere durch Erhitzen mit odwasserstoff und Phosphor im zugeschmolzenen Rohr in Behensäure, ondern 2 Jahre spater auf analoge Weise auch die Ölsaure C18H24O2 in die tearinsaure C18H26O2 uberzufuhren Durch diese, im Wiener Universiatslaboratorium ausgeführte Reduktion hat sich Goldschmiedt das Verdienst rworben, der erste gewesen zu sein, welcher Fettsauren gehartet hat2

1886 reduzierte Karl Peters die Lemolsaure C_nH_{2n-4}O₂ gleichfalls durch Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsaure und amorphem Phosphor in Rohren aus starkem Glase Über 210°C erfolgte die Reaktion momentan ind so energisch, daß die Rohren zertrümmert wurden. Bei 200 bis 210° angegen verhief die Reaktion ruhig und war nach 8 bis 10 Stunden beendigt Das hierdurch gewonnene Produkt stellte, geremigt, abermals Stearmsaure vom Schmelzp 60°C) vor³ Dem Boden Österreichs, welchem diese ersten

¹ Vgl hierüber und über die Konstitution der Fettsauren. *Ulzer* und *Klimont*, Allgem.

1 physiolog Chemie der Fette Beilin 1906.

² Goldschmiedt, Sitzungsber. d. Wiener Akad. d. Wissensch. 70, 451; ferner 72, 366.
Vorher hatte Kehulé die Monobromerotonsaure durch Na-Amalgam und H₂O in Suttersaure, Linnemann die Acrylstaue durch Zn und H₂SO₄ in Propionsaure umgewandelt.
Bei der Reduktion der Ölsture durch Goldschmiedt war der großte Teil durch Jodvasserstoffsaure selbst reduziert worden. Nur ein kleiner Teil des bei 70° schmelzenden Leaktionsproduktes konnte als Jodstearinsaure angesehen und durch Behandlung mit Va-Amalgam in alkoholischer Lösung leicht in Stearinsaure übergeführt werden Ganz linlich waren die Verhaltnisse bei der Reduktion der Elaidinsaure, der Erucasaure und Brassidinsaure. Auch bei der Reduktion der Linclsaure durch Peters war Jodwassertoffsaure das hauptsächlich hydriorende Agens. Freilich mußte dort das Reaktionsredukt in alkoholischer Losung mit Na-Amalgam am Rückflußkühler versetzt werden, weil bereits erheblichere Mongen jodierter Säuren nicht anders zu reduzieren waren.

J Peters, Monatchefte f. Chomie, Wien 1886, S 552. — Diese Umwandlungsfahigeit von I molasium in Steamagne von angerweifelt worden Spater hat iedoch Refor-

Laboratoriumsexperimente auf dem Gebiete der Fetthartung entstammen. entsprang auch der erste Versuch, dieses Problem technisch auszugestalten 1886 nahm namlich Josef Weineck in Grafendorf bei Wien ein Privilegium um aus Ölsa ure und elektrolytisch gewonnenem Wasserstoff Stearinsaure herzustellen Wahrend dieses Privilegium ziemlich unbeachtet blieb. erregte 1889 em Verfahren von P de Wilde und A Reychler einiges Aufsehen Es betraf eine Experimentalstudie dieser Chemikor über die katalytische Umwandlung von Ölsaure in Stearinsaure und von Erucasaure m Behensaure

Die genannten Forscher geben an, daß aus Ölsaure, welche mehrere Stunden mit nur 1 Proz. Jod auf 270 bis 280°C im Autoklaven erhitzt werde. em bei 50 bis 55°C schmelzendes Produkt resultiere Werde dieses durch Versetzen mit einer für das Jod berechneten Menge fettsauren Natrons (Talgseife), sodann durch Waschen mit siedendem Wasser und schließlich durch Destillation mit überhitztem Dampf gereinigt und das Produkt weiterhin in Kalte und Warme gepreßt, so ergebe es bis zu 70 Proz feste Stearinsaure; das Jod gehe nur bis zu 1/2 in die Waschwasser und bleibe hauptsachlich im teerartigen Ruckstande, Brom reagiere in gleicher Weise wie Jod, ja selbst Chlor zeige gute Wirkung

Da die Benutzung von Jod immerhin kostspielig ist, versuchten Roubaix, Oedenkoven & Co. in Antwerpen das Verfahren mittels Chlor auszubauen Dennoch hat das Wilde-Reychlersche Verfahren keine technische Bedeutung erlangt³. Trotz des Mißlingens aller ähnlichen Versuche tauchten immer wiederum neue Vorschlage zur Hartung von Ölen auf, sei es, daß diese durch nascierenden 4 Wasserstoff oder durch Hydroxylierung erfolgen sollte Die

matsky (Journ f. pr. Ch 1890, 41, 529) aus Linolsaure die Jodstearmsaure C18H35JO2 hergestellt und diese, in Alkohol gelöst, durch Zink und Salzsaure zu Stearmsaure vom Schmelzp. 70° C zu reduzieren vermocht Reformatsky konnte erst durch zweimalige Behandlung mit Jodwasserstoffsaure zur Jodstearinsaure gelangen Nach ihm wird zuerst die ungesattigte Saure C18 H20 2J, aus dieser die ungesattigte Saure C18 H34 O2 unter Jodbildung entwickelt Erst letztere geht in die Jodstearmsaure C18H28JO2 über-Schon aus dieser Stufenreaktion geht hervor, daß Jodwasseistoff für sich hydrieiend zu wirken vermag Vgl auch die negativen Resultate bei Fred Bedfords Inauguraldisseitation, Halle 1906, "Über die unges Säuren des Leinols usw."

¹ Über das Vorfahren Weinecks, Stearmssure synthetisch herzustellen, siehe S 23.

² de Walde und Reychler, Bull Soc chim. 1889, 3. Ser. 1, 295, 296 3 Hefter (Technologie d Fotto 3, 796) gibt an, daß die Schwierigkeit in der Beschaffung eines haltbaren Autoklavenmaterials bestund. Allein auch die Reaktion als solche verlauft keineswegs technisch gentigend. De Wilds und Rejehler geben namlich dafur folgende Erklarung Jod wird zunachst an ungesattigte Fettsauren addiert, es spaltet sich sodann aus den jodierten Produkton Jodwasserstoff ab, welcher seinerseits wiederum in Jod und Wasserstoff zerlegt wird Letzterer ist es nun, der an die Doppelbindung der Ölsaure sich anlagert. Da die Erfinder den Zusatz von Harz zur Reaktionsmasse empfehlen, so ruhrt der Wasserstoff sehr wahrscheinlich zum großen Teil aus diesem Material her Unter keinen Umständen konnte ein solches Verfahren technische Wichtigkeit erlangen

⁴ Durch das russische Privilegium 1499 vom 16. Januar 1897 ist weiterhin ein Verfahren Ch. Tissiers bekannt geworden um ölsäurehaltige Neutralfette in Stearinsaure

erterhohung der nunderwertigen Öle war em zu verlockendes Problem, als ß es nicht zu hartnackigen Versuchen herausgefordert hatte, aber erst katalytischen Reduktionsversuche von Sabatier und dessen Schulern ben einen solchen Impuls, daß die Losung glückte und die katalytischen erfahren sieh in der Industrie dauernden Eingang verschaften

Elektrolytische Reduktion der ungesättigten Fettsauren.

Den Fetthartungsversuchen auf rem katalytischer Basis gingen zeitlich ne voraus, welche zur Losung der gleichen Aufgabe die Elektrizität benutzen ollten Freilich sind auch diese vielfach katalytische — Wie bereits erwähnt, bührt das Verdienst, zum ersten Male ein technisches Verfahren ir die Fetthartung erfunden zu haben, dem Österreicher Josef Weinecke as am 19 Juli 1886 unter Nr. 36/1484 erteilte Privilegium auf ein "Verhren zur Darstellung von Stearinsaure" stellt unter Schutz "Die syntetische Herstellung von Stearinsaure aus Ölsaure und Wasserloff oder aber eines Gemenges eigentlicher Fettsauren aus einem Gemenge in Sauren der Ölsäurereihe in der Weise, daß man in Gegenwart der Isaure oder des Sauregemisches bei einer Temperatur von mehr als 50°C niter einem Druck von mehr als 5 Atm Wasser durch den elektischen Strom zersetzt und dabei den Sauerstoff an der positiven Elektode bindet"

In der Beschreibung dieses historischen Patentes setzt Weineck nach arlegung der bis dahm erfolgten Laboratoriumsversuche der Umwanding ungesattigter in gesättigte Fettsäuren das Wesen seiner Erfindung, welche sich in emmenter Weise zur gewerblichen Ausführung eignet", dahm issemander, daß man der erhitzten Ölsaure oder dem technischen Fettsäuremenge auf elektrolytischem Wege erzeugten, unter Druck stehenden Vasserstoff in statu nassendi zuführt.

Den technisch erforderhehen Vorgang beschreibt Weineck wie folgt. Zur Ausführung is Verfahrens bringt man die Ölsäure oder das Gemenge von Säuren der Ölsaurereihe in gut ausgebleites Gefaß, das einen Druck von 24 Atm auszuhalten vermag und

berzuführen. Nach demselben wird zerkleinertes Zink (Zinkpulver) im Autoklaven it Wasser übergeisen, Fett linzugefügt und unter Druck auf hohe Temperatur ertzt. Es erfolgt zunichst Spaltung in Fettsauren und Glycerin. Die Olsaure der ersteren ill weiterlim durch den Wasserstoff, welcher infolge Einwirkung des Zinks auf Wasser itsteht, in Stearmsaure übergeführt weiden. Im Privilegium selbst wird die Zeitdauer ir Reaktion vom Drucke abhängig erklart. Jedenfalls ist dieselbe unvollstandig, da i der Beschreibung em Abpressen der flüssig gebliebenen Anteile der Ölsaure vorgesehen t. Obwohl Tiszer ferner ungibt, daß statt des Zinks jedes andere Metall von ahnlicher 7irkungsweise benutzt werden kann, muß es dennoch dahingestellt bleiben, ob dieses erfahren tatsächlich zu den synthetischen Verfahren zu zählen ist. Denn der Hauptehe nach durfte es nur die entstandene Zinkseife sein, welche, im Überschusse der Ölsure gelöst, diese zu einem härteren Produkte gestaltet. Auch dieses Verfahren, welches brigens in noch anderer Form Nachahmer gefunden hat, ist ohne technische Bedeutung ablieben

auf ¹/₄ semer Hohe mit einer zweiprozentigen Losung von Schwefebaure in Wasser gefullt ist, mit der Olsaure oder dem Sauregemisch wird das Gefaß dann bis auf ³/₄ somer Hohe gefullt. Im unteren, das augesauerte Wasser enthaltenden Teil des Gefaßes befinden sich zwei isolierte Elektroden, welche man mit den Polen einer Dynamomaschine in Verbindung setzt, die positive Elektrode wird aus einer oberflächlich amalgamierten oder besser noch mit Zinkamalgam überzogenen Zinkplatte gebildet und die darüber angebrachte negative Elektrode aus einer Platin- oder Kohlenplatte. Der bei Zersetzung des Wassers gebildete Sauerstoff wird sich also mit dem Zink verbinden, und das entstehende Oxyd vereinigt sich mit der Schwefelsaure zu Sulfat, wahrend der Wasserstoff frei emporsteigen kann

Zum Zwecke der erforderlichen Erwarmung taucht das Gefaß in ein Ölbad, welches durch eine Dampfschlange erhitzt wird. Sobald die Temperatur des Gefaßinhaltes auf 50°C gestiegen ist, laßt man den elektrischen Strom durchtieten und die Spannung im Innern des Gefaßes infolge der Wasserstoffentwicklung und durch langsame Erhöhung der Temperatur auf 100°C bis auf mindestens 6 Atm steigen. Man unterbricht nun die Leitung, erhöht die Temperatur sukzessive auf 150°C und erhalt nun durch ungefahr 6 Stunden Temperatur und Spannung auf gleicher Hohe, wozu man von Zeit zu Zeit wieder den Strom auf das angesauerte Wasser wirken laßt. Zeigt eine nach dieser Zeit dem Umwandlungsgefaß entnommene Probe, daß der Prozeß in ungenugender Weise vor sich geht, so kann die Spannung bis auf 12 Atm, die Temperatur bis auf 200°C erhöht werden.

Die vollstandige Umwandlung der Sauren der Ölsaurereihe in eigentliche Fettsauren erfolgt in der Regel nach 12- bis 18stundiger Einwirkung des Wasserstoffes in der angegebenen Weise.

Es laßt sich nicht verkennen, daß dieses Verfahren sehon die wesentlichsten Merkmale der heutigen Fetthartungsmethode, namlich den unter Druck stehenden Wasserstoff und den Platinkatalysator enthalt, so daß diese Erfindung zweifellos als die Stammerfindung der modernen Hydrierungspatente betrachtet werden muß¹

13 Jahre spater entdeckten Paul Magnier, Pierre Armand Brangier und Charles Tissier in Paris das Verfahren Weinecks im wesentlichen wieder, nur bedienten sie sich der Schwefelsaure auch zur Behandlung der Fettstoffe in üblicher Weise Der Fettsubstanz wird in der Kalte oder bei 80°C konzentrierte Schwefelsaure in kleinen Portionen derart zugesetzt, daß die Temperatur nicht wesentlich steigt. Das so erhaltene Produkt wird in die fünfbis sechsfache Menge Wasser geschüttet und die entstandene Emulsion in einen Autoklaven eingeführt, welcher nitt passend angeordneten Elektroden versehen ist. Nach Schließung desselben wird dessen Inhalt erhitzt, bis ein Druck von 3 bis 5 Atm vorhanden ist, nun läßt man durch die Masse einen elektrischen Strom hindurchgehen, welcher genügend stark ist, Wasser zu zersetzen. Nach einiger Zeit ist die durch Verseifung entstandene Ölsaure zum großten Teile oder ganz in feste Fottsaure übergeführt².

¹ Über Josef Weineck siehe Khmonts Darstellung seiner Bedeutung in der "Öl- und Fettindustrie", Wien 1919 — Josef Weineck (geb. 21. Juni 1852 in Stockerau in Nieder-Österreich, gest. ebendaselbst 12 Juli 1919) was ein Schüler Schrotters am Polytechnikum in Wien. Auf der Weltausstellung in Paris 1889 stellte er große Stücke Stearinsäure aus, welche nach dem von ihm erfundenen Verfahren aus Ölsäure gewonnen worden waren.

² Magnier, Brangier, Tiesner D. R. P. 126 446 v 3. Oktobei 1899, D R. P 132 223 v. 23. Februar 1900

Trotzdem die Umwandlung der Ölsaure in Stearmsaure auf elektrolytiem Wege durch die Patentliteratur längst bekannt geworden war, machten ı ın den wissenschaftlichen Zeitschriften keinerlei in derselben Richtung ende Bestrebungen geltend Erst im Jahre 1905 erregte eine Abhandg von Julius Petersen, welche die elektrolytische Reduktion der Ölsaure Stearmsaure zum Gegenstand hatte, einige Aufmerksamkeit iente sich hierbei einer alkoholischen Losung des Reduktionsgutes Es rde namlich Ölsaure in alkoholischer Losung unter schwacher Sauerung Schwefelsaure oder Salzsaure der Einwirkung des elektrischen Stromes gesetzt, wobei ein Nickeldrahtnetz als Kathode, ferner eine Tonzelle verdunnter Schwefelsaure als Diaphragma und darm Platin oder Kohle Anode verwendet wurde Petersen arbeitete mit ca 1 Amp Stromstärke, or Spanning von ca 20 Volt und einer Temperatur von 30 bis 35°C. ch vollendeter Reduktion krystallisierte aus dem Alkohol Stearinsaure aus. ersen konnte jedoch die Reduktion nicht glatt durchführen. Er war der mung, daß sie großer oder kleiner werde, je nachdem die Ölsaurelosung zere oder langere Zeit mit der Säurelosung stehen bleibe, ehe die Elektrovorgenommen wird Statt Nickel hat Petersen auch Platin, Blei, Zink l Quecksilber als Kathodenmaterial benutzt, sowie verschiedene Metallorde zum Katholyt zugesetzt, ohne wesentlich bessere Resultate zu erzielen 1. Sergus Fokin stellte nach Petersens Versuchen solche über die elektrosche Reduktion der ungesattigten Fettsauren an a und wandte sich gegen sen Behauptung der Abhangigkeit des Gelingens des Prozesses von der uer des Stehens der alkoholischen Ölsaurelosung, desgleichen gegen die ese, daß der Charakter der Kathode ohne merkbaren Emfluß auf die Volludigkeit und Geschwindigkeit der Reaktion sei. Die mit verschiedenen tallen an Ölsaure angestellten elektrolytischen Reduktionsversuche ersen, daß bei Verwendung von Kathoden aus Palladium, Rhodium, Ruthem, Platin, Indium, Osmium, Nickel, Kobalt und Kupfer an Ölsaure Wasserff angelagert wurde; für Eisen ist das Gelingen zweifelhaft. Bei Anwendung Metalle spielt aber auch deren physikalische Beschaffenheit eine erhebie Rolle. so z.B wachst die Fahigkeit der Wasserstoffaufnahme bei einer kelkathode durch deren zunehmende Porosität — sie ist bei Nickelmoor starksten — und damt auch die Fähigkeit, Wasserstoff anzulagern³

Jul Petersen, Zortschrift f Eloktrochemie 1905, S. 549

² S Fokin, Zeitschrift f. Elektrochemie 1906, Nr. 41 S 749.

³ Über den Einfluß, welchen die Oberflachenbeschaffenheit auf die katalytische zwitat ausübt, vgl. "Konstitutive Einflusse in der Katalyse", "Physikalische Faktoren der Katalyse" und "Theorien in der Katalyse" in Woker, "Die Katalyse". — Über Okklusionsvermogen verschiedener Metalle für Gase hat Hamburger eingehende Verie angestellt Dabei ergab sich, daß Molybdän und Wolfram das Gas erst bei inher Temperatur abgeben, daß diese Metalle als Katalysatoren nicht in Betracht men. Nur in sehr fein verteiltem Zustande tritt zwischen Molybdän und Wasserf eine gewisse Wirkung auf. Ein im hohen Vakuum erhitzter Metalldraht von Molin nimmt bei gewohnlicher Temperatur Wasserstoff auf und gibt ihn bei 300° C ler ab. Auch Thorium, Uran, Zirkonium, Titan eignen sich nicht als Wasserfkatalysatoren Vgl Chem. Centralbl. 1916, I. S. 92.

Negative Resultate erhielt Fokin bei Anwendung von Silber, Blei, Quecksilber, Mangan, Chrom, Zink Wismut, Wolfram, Vanadin, Aluminium Jedenfalls konnte Fokin unter gunstigen Bedingungen boreits 90 Proz. der Ölsture in Stearmsaure umwandeln

Die Firma C. F. Boehringer at Soline versuchte im Jahre 1906 die elektrolytische Fetthartungsmethode technisch zu verwerten. Es stellte sich jedoch heraus, daß bei Verwendung von Nickelkathoden hochstens 15 bis 20 Proz. Ausbeute an Stearinsaure aus Olsaure gewonnen werden konne. Bei Benutzung einer blanken Platinkathode gelang es überhaupt nicht, Stearinsaure zu erhalten. Dagegen konnte die genannte Firma nach den Angaben des D. R. P. 187 788 gute Ausbeuten erhalten, als sie als Kathode eine Elektrode aus platiniertem Platin anwandte. Die Hydrierung erfolgt in saurer Flüssigkeit unter zweckmaßig gering gehaltenen Stromdichten. Die zu hydrierende ungesattigte Fettsaure oder deren Ester kann entweder in Suspension oder in alkoholischer Losung verhanden sein.

Um die Ölsture in Stearmsaure unzuwandeln, werden z. B 25 Volumteile Ölsture in 200 Volumteilen Spiritus und 25 Volumteilen Wassei gelost und mit 5 bis 10 Volumteilen verdunnter, 30 proz Schwefelsaure angesauert Als Kathode dient eine Elektrode aus platimiertem Platin. In den durch eine Zelle getrennten Anodenraum wird verdunnte Schwefelsaure und eine indifferente Anode gebracht. Stiomdichte etwa 1 Amp pro Quadratmeter, Temperatur 20° bis 50°; Spannung: 4 bis 6 Volt. Es kann wahrend der Elektrolyse noch etwas verdunnte Schwefelsaure dem Kathodenraum zugefügt werden, um die Konzentration annähernd konstant zu halten Nach etwa 7 Amp-St. ist die ganze Ölsauremenge hydriert und fällt beim Abkühlen als Stearmsaure, gemengt mit wenig Stearmester, aus.

In analoger Weise laßt sich Erucasture in Behensaure, Ölsaure und deren Athylester in Steamisaure und deren Athylester umwandeln. Ahnlich dem platimerten Platin vermag auch eine mit Palladi umschwarz uberzogene Palladi umelektrode zu wirken. Gewiß handelt es sich hier, wie auch das D.R. P. 189-3322 ausführt, vorzüglich um eine katalytische Beschleinigung der Hydrierung. Ganz allgemein kein diese Wirkung an Kathoden, obwohl in verschiedenem Grade, durch zweckmaßige Praparierung der Oberflache der Elektrode durch deren Überzug mit einem Schwamm des betreffenden Metalls hervorgerufen werden. Wie bei Anwendung einer Platinkathode ist auch hier geringe Stromdichte zweckmaßig; notwendig ist sie bei katalytisch wenig wirksamen Metallen. Wahrend z.B. eine schwammige Niekeleiektrode schon bei 100 Amp pro Quadratmeter Stromdichte betrachtliche Reduktionswirkung zeigt, tritt bei Kupfer nur bei einer Stromdichte von 10 Amp pro Quadratmeter und selbst dann nur in geringerein Maße die Reduktionswirkung ein

¹ C. F. Boehringer & Sohne, Patent v 10. Marz 1906 ab.

² C F Bockringer de Sidne D R P v 24 April 1908 ab Visa vim D R P 187 788

Wie die Beispiele der zit Patentschrift ausführen, kann bei Verwendung ner Palladiumelektrode, die elektrolytisch mit Palladiumschwarz überzogen t, durch Elektrolyse einer augesauerten alkoholischen Ölsaurelosung bei ner Stromdichte von 100 bis 500 Amp pro Quadratmeter nach etwa 300 mp-St. pro Kilogramm des Ausgangsmaterials die Ölsaure vollkommen ydriert werden

Wird aber an Stelle der Palladuumelektrode eine solche aus Nickel, auf elche ein feiner Nickelschwamm elektrolytisch niedergeschlagen ist, verendet, so kann man mit derselben Stromdichte nach Ablauf von 300 Amp-St ro Kilogramm nur ein Drittel der angewandten Ölsauremenge in Stearinuure überführen Verringert man jedoch die Stromdichte, so kann die usbeute auf mehr als das Doppelte gesteigert werden

In neuerer Zeit hat Dr Bruno Waser sich ein Verfahren schutzen lassen1, ım aus ungesattigten Fettsauren und deren Estern gesättigte Fettsauren erzustellen Er geht hierbei von den Sulfosauren des Oleins aus, indem er as durch die Behandlung der technischen Ölsaure mit Schwefelsaure erhalene Reaktionsprodukt von der überschüssigen Schwefelsaure durch Waschen rennt und mit elektrolytisch gewonnenem Wasserstoff bei maßiger Tempeatur ohne Anwendung von Druck reduziert Wird statt der Ölsbure ein lett angewandt, so hydrolisiert dieses unter dem Emflusse der Schwefelaure chuchin in Fettsturen und Glycerth. Jedenfalls kann das nach der Entfernung der Schwefelsaure leicht losliche Sulfofettsaureprodukt in warnem Wasser gelost oder an und für sich als Katholyt verwendet werden. Us Anodenflussigkeit dient 30 proz. Schwefelsaure, welche durch ein Diaohragma vom Kathodenraum getrennt ist. Als Elektroden konnen passend coformte Bleibleche benutzt werden. Nach Waser betragt das Temperaturoptimum der Reaktion 90 bis 100°C. Mit einer Stromausbeute von 50 bis 75 Proz. lassen sich bei einer kathodischen Stromdichte von 0,25 bis 1,00 Amp. uf den Quadratzentimeter Oberflüche (Badspannung 2,5 bis 3,0 Volt) 50 bis 70 Proz. der Olemsaure in Stearinstaure überführen, welche sich nach lem Erkalten des Elektrolyten rem abscheidet. Da sich schon bei einer geringeren als der berechneten Strommenge die Fettsauren unleslich auscheiden, ist es zweckmaßig, letztere abzuhebern, neuerdings zu sulfurieren Bei mehrmaliger Wiederholung dieser Opeund abermals zu reduzieren ation kann man ber fast quantitativer Stromausbeute eine Materialausbeute von 98 Proz. Stearm erhalten.

Reduktion ungesättigter Fettsäuren und ihrer Glyceride unter Einwirkung elektrischer Glimmentladungen.

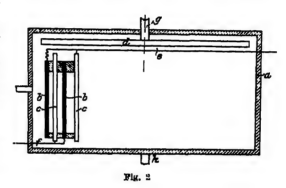
Die Umwandlung ungesättigter Fettsäuren und deren Glyceride in gesattigte Produkte mittels Katalysatoren durch Wasserstoff war schon bekannt, als de Henptinne die Beobachtung machte, daß eine Addition von Wasser-

¹ D R P 947 454

stoff an ungesattigte hohere Fettsauren auch unter der Wirkung elektrischei Glimmentladungen stattfinden kaun, und daß sich dabei aus Ölsaure 50 bis 60 Proz. Steamisaure bilden¹ Aber neben dieser gesattigten Fettsaure entstehen auch Kondensationsprodukte und harzartige Korper Die Vermeidung der letzteren erfordert die Beobachtung gewisser Vorsichtsmaßregeln.

In der Patentbeschreibung bezieht sich de Hemptinne darauf, daß Berthelot bereits gezeigt hat, wie sich unter der Wirkung von Glimmentladungen Wasserstoff an Benzol und Terpentinol anzulagern vermag, daß aber dabei auch feste und harzartige Polymerisationsprodukte entstehen. — Die Bildung derartiger schadlicher Nebenprodukte laßt sich aber verhüten, wenn man den Wasserstoff nicht mehr auf eine stille stehende, sondern auf eine in

Bewegung erhaltene Flussigkeitsschicht einwirken laßt. Die Verwendung einer solchen Schicht hat noch den Vorteil, daß sie der Einwirkung der Glimmentladungen eine beständig frische Oberflache darbietet, wodurch die Ausbeute erhöht wird. Ebenso sind Gasdruck und Temperatur bei gegebener elektrischer Energie auf die Ausbeute von Einfluß.



Bezüglich der technischen Einzelheiten führt die zit. Patentschrift aus Die elektrischen Glimmentladungen werden am besten zwischen einer Reihe von Metallplatten, die parallel zu- und einige Millimeter voneinander angeordnet sind, erzeugt, wobei eine Platte aus Glas oder anderer isolierender Masse zwischen je zwei aufemanderfolgenden Metallplatten eingeschaltet ist, um Kurzschluß zwischen je zwei aufemanderfolgenden Metallplatten zu vermeiden und ein völlig gleichmaßiges Glimmen zwischen den Platten zu erhalten. — Die Metallplatten ungerader Zahl sind untereinander und mit dem einer Pol der elektrischen Kraftquelle, die Platten gerader Zahl ebenfalls untereinander, aber mit dem anderen Pol dieser Quelle verbunden. — Durch eine Berlesclungsvorzichtung oder die erzeugt man auf der Oberfläche der Platte eine dinne, beweghehe Ölschicht, die in Gegenwart des Wasserstoffes der Wirkung der zwischen den Platten auftretenden elektrischen Glimmentladungen unterliegt, wobei die Anlagerung des Wasserstoffes an das Olein unter Bildung einer betrachtlichen Menge von Stearin und anderen ähnlichen Korpern, deren Sohmelzp. über dem Schmelzp. des Ausgangsproduktes liegt, stattfindet.

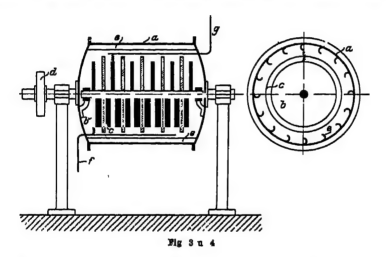
So z B besteht die in der Fig 2 dargestellte Vorrichtung aus einem an eine Druckleitung angeschlossenen Wasserstoffbehalter z, einer größeren Anzahl von in denselben eingesetzten und durch Glastafeln z voneinander isolierten Metallplatten bb und einer Berieselungsvorrichtung d. Die Stroinleitung f von den Metallplatten gerader Zahl und die Leitung s von den Metallplatten ungerader Zahl führt nach einer geeigneten Stromquelle.

¹ Dr. Alexander de Hemptinne in Gent, D. R. P. 167 107 v. 30. Marz 1904. — Über den Einfluß optischer und elektrischer Wirkungen im Verein mit stofflichen Katalysatoren vgl., Physikalische Faktoren in der Katalysatoren vgl., Physikalische Faktoren vgl., Physikalische Vgl.,

Der Fetthartungsprozeß

Man leitet eine gewisse Menge Ölsaure durch Rohr g in die Berieselungsvorrichtung d aus der die erstere in außerst dinner Schicht an den Platten b c hierabrieselt und in Wasserstoffatmosphare im Behalter a der Einwirkung der elektrischen Glimmentingen unterliegt. Die sich bildende Flüssigkeit sammelt sich am Boden des Behalters a und kann bei b abgeleitet, bzw bei g wieder zugeleitet werden

Dieser Arbeitsvorgang wird so lange wiederholt, bis etwa 20 Proz Ölsaure in Prote von höherem Schmelzp übergeführt sind. Infolge der elektrischen Ghimmentingen zwischen den durch die Glasplatten e voneinander getrennten Motallplatten bb tzt sich die Vorrichtung bis auf 30 bis 40°, und die Körper, die sich eigentlich in er Form ausscheiden sollen, bleiben infolge der Erwarmung im Olein aufgelost, sie nen sich daher nicht an den Platten niederschlagen. Aus diesem Grunde laßt man Flussigkeit in einen gekuhlten Aufnahmebehälter ablaufen, in dem die betreffenden stanzen mit höherem Schmelzp sich absotzen, fest werden und durch Abklarung r Filtration von der zuruckbleibenden Ölsaure getiennt werden. — Das in der ansbenen Weise abgeschiedene Öl enthalt nun ungefahr 80 Proz Ölsaure und 20 Proz.



uge Kondensationsprodukte; man kann weiterhin die 20 Proz. gewonnene Stearine durch 20 Proz. reine Ölsäure ersetzen und dieses Gemisch abermals der Einwirkung Ghmmentladungen unterwerfen Auch nach diesem zweiten Vorgang kann man lerum 10 oder 20 Proz. Stearmsäure ausziehen und die Arbeitsvorgange wiederholen. ierhin ist es unter Berticksichtigung des chemischen Massenwirkungsgesetzes zweckig, die Vorgange nicht zu oft zu wiederholen, da wegen der Bildung von Kondenmsprodukten der Gehalt des Öles an Ölsbure vermindert wird. — Für zwei Arbeitsange bei 100 kg Ausgangsmaterial z. B scheidet man zunachst 20 kg Stearinsäure und setzt den verbleibenden 80 kg Öl 20 kg frasche Olsaure zu, worauf man das usch der Einwirkung der Glimmentladungen unterwirft und neuerdings 20 Proz. rmsaure ausscheidet. Die zurückbleibende Flüssigkeit enthält nun ungefahr 60 Proz. ure und 40 Proz. flüssige Kondensationsprodukte, deren saure Eigenschaft gleich angen der Ölssure ist. Der Handelswert dieses Gemisches ist demjenigen der Öle mindestens gleich, es tritt also in diesem Sinne bei dem Verfahren ein Verlust t auf, wahrend ca. 33 Proz. Stearmaaure gewonnen wurden. Wenn man bei jedem mdurchgang die Umwandlung weiter treiben will, so macht sich eine Anwärmung Apparates notig, um das Gemisch in flussigem Zustande zu erhalten. Die Verluste lubstanzen sind unter diesen Verhältnissen unbedeutend

Um Fischol geruchlos zu machen, kann man es in einer Wasserstoffatmosphare der Einwirkung von elektrischen Glummentladungen aussetzen. Es wird dabei Wasserstoff an das Öl chemisch angelagert und hierdurch bei genügender Einwirkungsdauer der elektrischen Entladungen der Geruch allmahlich zum Verschwinden gebracht. Gleichzeitig wird jedoch das Öl konsistenter¹.

Technische Ausführung nach D. R. P. 169 410: Man füllt das Fischol in eine Trommel α (in Fig. 3 im Langsschnitt und in Fig. 4 in einem Querschnitt gezoigt), in welcher auf einer gemeinschaftlichen Achse eine Reihe von Platten bzw. Scheiben mit gegenseitigem Abstand von einigen Millimetern angeordnet sind, die abwechselnd aus Metall und aus Glas oder einem anderen geeigneten Stoff bestehen. Von den Metallscheiben b sind die ungeradzahligen unter sich und mit dem einen Pol einer Elektrizitatsquelle durch einen Leiter f verbunden, ebenso sind die geradzahligen Metallscheiben unter sich und mit dem entgegengesetzten Pol durch einen Leiter g in Verbindung. Die Glasscheiben c haben größeren Durchmesser als die Metallscheiben

Die Trommel wird mittels Riemscheibe d in Drehung versetzt. Sie ist auf der Innenwandung parallel zur Achse mit Schöpfrinnen e ausgestattet, welche Öl aus dem unten befindlichen Trommelteil schöpfen und oben auf die Scheiben ausgießen, so daß die selben von einer dunnen Ölschicht überrieselt werden. Sobald die Trommel mit Wasserstoff gefüllt ist, bewirkt man die elektrischen Entladungen. In dem Maße, als Wasserstoff vom Öl gebunden wird, verliert dieses allmahlich den Geruch. Von Zeit zu Zeit halt man die Trommel an und ersetzt den aufgebrauchten Wasserstoff. Die Trommel ist zur Einführung des Wasserstoffs und zum Ablassen des behandelten Öles mit Hahnen geeignet versehen. Sie kann auch geheizt worden.

Da unter dem Einflusse elektrischer Entladungen in einer verdunnten Atmosphäre irgendeines Gases auf eine Flüssigkeit Öle durch Polymerisation eine betrachtliche Erhohung der Viscosität erfahren, kann man durch deren Mischung mit flüssigen Mineraldlen wertvolle Schmieröle erhalten. So bilden rein pflanzliche oder tierische Öle, bei einer Verdickung von ungefahr 70 Englergraden Viscos, gelatinöse Produkte; das Öl gerinnt zu einer dicken Masse, die sich nicht filtrieren sowie weiterverarbeiten läßt; varmischt man nun ein solches Öl mit 50 Proz. Minerald, so sinkt die Viscosität bis unter 30 Englergrade.

De Hemptinne hat nun em Verfahren ausgearbeitet², durch welches Gemische von Mineralolen mit pflanzlichen und tierischen Ölen in einer verdunnten Atmosphare eines behebigen Gases der Einwirkung elektrischer Entladungen unterworfen werden, wodurch die Bildung von Stearin herabgesetzt wird und viscose Produkte mit hohem Mineralölgehalt erhalten werden, die sich zur Herstellung von Schmiermitteln eignen. Man kann auf diese Weise Öle gewinnen, die bei der Temperatur von 50° eine Viscosität von 173 Englergraden aufweisen.

Die Verdickung wird in einem Apparat ausgeführt, der dem im D. R. P. 169 410 erwahnten analog gebaut ist.

¹ Alex. de Hempinne, D. R. P. 169 410 v. 22. Juni 1905. — Die Beseitigung des Geruchs von Fischolen durch Anlagerung von Wasserstoff hat M. Tsujimoto, Journ. of the Coll of Engineer., Tokyo Imp. Univ. 1906, S. 1, experimentell aufgeklart und bewiesen.

Nach D R P 234 534 findet sie unter folgenden Bedingungen statt. Ein entsprechend ir Apparat wird z. B. mit 200 kg einer 50 Proz. tierisches Öl und 50 Proz. Mineralol altenden Mischung derart beschickt, daß ei nur bis zu einem gewissen Abstand vom ensystem gefüllt ist und genigt, um ein gutes Begießen der Platten zu gestatten auf wird in dem Apparat Vakuum bis hochstens 1/10 Atm erzeugt. Nachdem der wat in Drehung versetzt ist, laßt man einen Stiom von ungefahr 8 bis 10 kW hinhgehen und denselben angemessen lang wirken. — Die Entladung wirkt nun die Ölmischung so ein, daß man die Verdickung des Öles ohne Bildung in gelatinosen Masse viel weiter führen kann, als ohne Zusatz von Minel, auf diesem Wege kann eine Viscosität von etwa 170 Englergraden erreicht len.

Em solches Produkt ist für viele Verwendungszwecke zu viscos und muß in den ten Fällen noch weiter mit Minerald! vermischt werden

Da ein Gemisch von fettem Öl und Mineralol, das von Anfang an 50 Proz. Mineralol alt, eine ziemlich lang andauernde Behandlung erfordert, hat Alex. de Hemptimie i eine Verbesserung ausgearbeitet¹, die durch die zit. Patentschrift folgendermaßen aktorisiert ist

Die elektrische Entladung wird zunachst gesondert auf das reine pflanzliche oder iche Öl einwirken gelassen. Nun entnimmt man von Zeit zu Zeit eine Probe, erst i eine Viscosität von ungefahr 70 Englergraden erreicht ist, versetzt man das verte Öl imit 10 Proz. Mineralöl und läßt die elektrische Entladung neuerdings solange irken, bis eine Probe des Öles, das durch den Mineralölzusatz dünnflüssiger gelen war, wiederum eine Viscosität von 70° zeigt. Nun versetzt man abermals mit roz Mineralöl, und nach Erzielung einer Viscosität von 90 Englergraden fügt man i weiteren Zusatz von 10 Proz. Mineralöl zu. In dieser Weise kann die Viscositätserung ohne Bildung von gelatinosen Produkten erreicht werden Erfolgt der Zusatz Mineraloles zu spät oder von Beginn an, so bildet sich entweder ein gelatinoses, sehwer erbares Produkt oder die Behandlungsdauer wird verlangert.

Die Deutsche *Elektrion-Öl-Gesellschaft*² erzeugt gemaß einem Berichte ihres aktors *Friedrich*³ diese hochviscosen Öle, sog. Voltol-Öle, aus vegetabilen, nalen und Mineralölen in einem Betriebe, dessen Einrichtung aus den . 5 u. 6 ersichtlich ist

In den geschlossenen, zylındrischen Kosseln von je etwa 30 m Raumilt ist eine wagrechte Achse gelagert, die vier Elektrodenkörper tragt,
deren Umfang je eine in der Abbildung nicht dargestellte Schöpfrinne
stigt ist, welche bei der Drehung das Öl des Kessels vom Boden hebt
durch die Zwischenräume, welche die isolierten Elektrodenplatten trennen,
it. Von den Elektrodenplatten, welche abwechselnd aus Aluminium
Preßspan bestehen, stellen die letzteren das Dielektrikum dar und bilden
steter Abwechselung miteinander Gegenpole Die gesamte wirksame
rflache der Platten beträgt in jedem Kessel etwa 600 m². Der elektrische
m wird durch isolierte Durchführungen, welche luftdicht in den Kessel
jesetzt sind, nach Schleifringen geleitet, die an den Elektrodenkörpern
stigt sind Zwei längs der Elektrodenkorper gelagerte Stromschienen
len durch Litzen die elektrische Verbindung mit den Aluminiumplatten
Die holzernen Randbrottchen a, die an den Preßspanplatten befestigt

¹ Alex de Hemptonne, D. R. P. 236 294 v. 10. November 1910.

¹ Zweigunternehmen der Ölwerke Stern-Sonneborn A. G. in Hamburg.

sind, dienen zur Lagerung der etwas kleineren Aluminiumplatten, deren Rande einen verhaltnismaßig größen Abstand vom Rande der Preßspanplatte haben muß, soll das Überspringen der Lichtbogen verhutet werden Zur Herstellung der Glimmentladungen wird Einphasenstrom von 4300 bis 4600 Volt und 500 Per /s, also 1000 Stromstoßen in einer Sekunde, verwendet. Indessen treten die Glimmentladungen erst bei einem Unterdruck im Raume von etwa 0,9 Atm auf, weshalb die Kessel ständig mittels Luftpumpe evakuiert werden mussen, um den Druck konstant zu erhalten, da bei dessen Abnahme

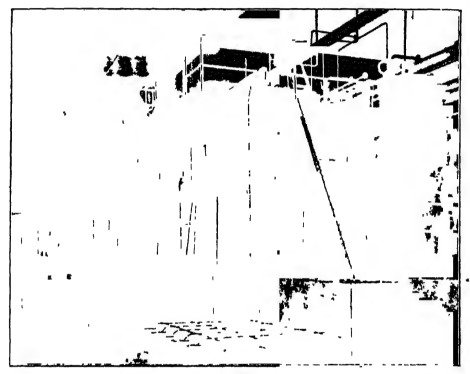
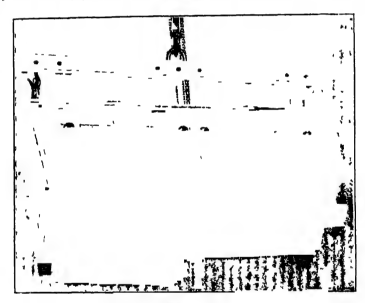


Fig. 5

die Stromstärke, gewöhnlich 19 bis 23 Atm betragend, sinkt. Die Stromstarke wird daher durch Erhöhung oder Verminderung des Druckes reguliert. Um Oxydationen zu verhuten, wird das Öl mit Wasserstoff behandelt.

Sobald im Kessel ein Unterdruck von etwa 60 om Q. S. hergestellt ist, wird der Wasserstoff zur Verdrangung der Luftreste eingelassen und durch weiteres Absaugen ein Gasunterdruck von ca 65 om Q. S. hergestellt. Der Strom von 500 Per /s wird in Dynamomaschinen von je 300 kVA Leistung mit Antrieb durch Hochspannungsmotoren erzeugt. Die Auslöseschalter arbeiten auch bei 500 Per /s zuverlässig und die Kessel nehmen nahezu gleichbeiten Strom auf Für den Wärzischalter wird die Reumhausung sonet

ne kleine Dampfkesselanlage¹ Die zu behandelnden Öle werden derart ngefullt, daß der unterste Elektrodenkorper eben in das Öl taucht und 60 bis)° C Warme zeigt Sodann wird mit Wasserstoff gefullt und die Achse irch einen Elektromotor mit l Uml/imm gedreht. Die Glimmentladungen arwandeln das Ganze alsbald in eine Feuerwalze von rosavioletter Furbung as die Elektroden berieselnde Öl gerät in hohe Schwingungen, wobei es ochviscos wird. Die Voltel-Öle, bei niedriger Temperatur flussig, bei hoher iscos, werden für Verbrennungsmaschmen, Heißtlampfcylinderole, Hochruckkompressoren, schwerbelastete Ringschmierlager benutzt. Die rein egetabilischen Öle zeigen z. B. folgende Daten. Aus Rubol D (15°) = 0,974, ... J. (15°) = 1,485, Viscos (100°) = 83,6, S. Z. = 11,7; J. Z. = 52; M. Molew = 1200. Aus Tran D (15°) = 0,902, B. J. (15°) = 1,485, Viscos (100°) = 74,9, S. Z. = 15,4, J. Z. = 51. M.-Mol-Gew. = 1000°.



Fig

Ein eigenartiges Verfahren, welches sowohl mit Kontaktsubstanz sauch mit Glimmentladung arbeitet, ist dasjeinge des DRP. 266 662 pm 18 Februar 1912 von F. Utescher. Es benutzt die elektrische Glimmitladung zur Erhöhung der Aktivität der Kontaktsubstanz und zur dauernen Erhaltung derselben. Zur Ausführung des Verfahrens werden die Fettorper mit einer fein verteilten Kontaktsubstanz vermischt und dann in gegneten Vorrichtungen in dünner Schicht bei Gegenwart von Wasserstoff ir Einwirkung elektrischer Glimmentladung ausgesetzt; will man die Mischung it Kontaktsubstanz vermeiden, so kann man auch Platten aus Kontaktsubstanz vermeiden.

¹ Die Maschmenemrichtung stammt von Wegelin & Hübner, die elektrische Ein-

metall oder Kontaktsubstanz in geeigneter Weise im Reaktionsraum anordnen. Jedenfalls sollen die Strahlen der elektrischen Glimmentladungen die Flache der Kontaktsubstanz treffen Behufs Erzielung entsprechender Wirkung genügen die chemisch-aktiven Strahlen der Glimmentladung der bekannten Quecksilberlampe

Davon abgeschen, daß nach diesem Verfahren eine glatte Angliederung des Wasserstoffs an die ungesattigten Fettsauren gelingen soll, wurde es dort, wo es ohne Zumischung des fein verteilten Kontaktinetalles ausgetibt wird, den Vorteil besitzen, die Kosten für die Wiedergewinnung des Kontaktimetalles aus dem Öl und für Regenerierung der Kontaktsubstanz zu ersparen, weil es bei Verwendung von Metallplatten genügt, sie ab und zu zu erhitzen Eine Abanderung des Verfahrens besteht darin, die Glasrohren, in denen die Glimmentladung vor sich geht, mit Kontaktmetall dünn zu überziehen¹.

Henrick Aubert Wielgolaski unterzieht die Verfahren mit elektrischer Glimmentladung in bezug auf deren praktische Anwendungsfahigkeit einer Kritik², nach welcher bei diesen elektrischen Methoden zwar die Elektroden gleichzeitig katalytisch wirken und somit die elektrische Wirkung verstarken, aber beide Wirkungen zusammen nicht genügend sind, um den für eine große praktische Anwendung erforderlichen Effekt zu erreichen. Wielgolaski führt dies auf die Details der Arbeitsweise, die Konstruktion der Apparate, ferner auf die ungenügenden Berührungsflächen zwischen den Metallflachen, den Fettsauren und dem Wasserstoff, weiter auf die verschiedene Bewegungsschnelligkeit der flüssigen und gasfornugen Materialien zurück.

Um nun auf gleiche Weise organische Stoffe zur Aufnahme von Wasserstoff, Sauerstoff, Hydroxylgruppen, Wasser oder anderen Stoffen zu veranlassen oder eine Spaltung von Fett in Fettsaure und Glycerin zu bewirken und diese Reaktion zu beschleungen, benutzt Wielgolaski unter Auwendung der gleichen elektrischen Wirkung die Elektroden in poröser, filterartiger Form, wodurch eine Vergroßerung der Oberflache, gleichzeitig aber auch durch Pressen oder Saugen eine feine Verteilung der vorher gemischten Reaktionsstoffe mit den porosen Elektroden unter gleichzeitiger Einwirkung der Elektrizität herbeigeführt wird. Die Reaktionsstoffe konnen mit fordernden Zusatzen, z B mit Kontaktsubstanzen versetzt sein Werden solche Substanzgemische mit großer Schnelligkeit gegen elektrisch wirkende Filter getrieben, so erzielt man einen raschen Wechsel von reagierenden mit noch nicht reagierenden Partikelchen, somit eine kraftigere und raschere Wirkung als ohne solche Filter. Bei diesem Verfahren kann, je nach den Zusittzen, ferner der Anwendung von Kathoden oder Anoden oder wechselstromführender Elektroden, Reduktion, Oxydation oder Aufnahme von Hydroxylgruppen bzw. der Elemente des Wassers bewirkt werden

¹ Bezuglich einer weiteren Ausbildungsform des Verfahrens, welches sich jedoch auf reine Mineraldie erstreckt, siehe Alex de Hemptenne, D. R. P. 251 591 vom 30. August 1911.

³ H. A. Wielgolasks, Norwegsaches Patent 25 009 v. 26, Februar 1913. (Kine Übersetzung 1st in der Seifensieder-Zeitung 1915, Nr. 4, enthalten.)

ichufs Hydrierung mit elektrolytischer Wasserstoffentwicklung im Reaktionsich selbst bringt Wielgolasks die wirkende Filterelektrode als Kathode, die andere rode als Anode in einem geeigneten Bad hinter einer Diaphragmawand an — Die kehrte Anordnung findet bei der Oxydation mit elektrolytischer Sauerstoffentung statt — Bei Anwendung des Verfahrens behufs Hydrolyse oder unter gleicher Behandlung mit Wasserstoff und Sauerstoff mittels Elektrolyse von Wasser ein beide Elektroden als Filterelektroden in einer Reihe seitlich nahe beieinander bracht, und zwar als parallele, zwar isolierte, aber nicht durch isolierende Wande Glasplatten u dgl) gescluedene Filterelektroden. Je zwei alternierende Elektroden en mit dem einen Pol, die übrigen mit dem anderen Pol der Elektrizitätsquelle, die eder Gleichstrom oder Wechselstiom liefern kann, verbunden. Das Reaktionsseln stromt zwischen der Reihe der Filterelektroden hindurch, indem es erst die n der ersten Elektriode, darauf diejenigen der nachsten usf passiert

Die elektrisch leitenden Filterplatten können aus porosen Kohlenplatten, aus Grailatten, aus einzelnen oder zusammengelegten Metalldrahtstoffen, aus porosen oder ilochten Metallplatten, aus gut leitenden granuherten, auf einer geeigneten Unter-

hergestellten Stoffen bestehen.

Ein Verfahren zur Durchführung elektrochemischer Reaktionen in Gasen und Dämpfen . einem dazugehörigen Apparat rührt von *Hugo Spiel* her Nach demselben lassen sich ungesättigte Fettsduren mittels Hoolispannungs- und Wechselstromentladungen ogenisieren.

uktion ungesättigter Fettsäuren und ihrer Glyceride mittels Katalyse. Der Nickelkatalysator und dessen Verwendung.

Venngleich die im vorigen Jahrhundert entdeckten, von Mitscherlich Berzehus begrifflich bestimmten katalytischen Reaktionen der chemischen istrie organischer Stoffe nie fremd waren (Fettspaltung, Herstellung der ialsäure, des Formalins, Halogensubstitution in Benzolderivaten usw.), so men sie dennoch erst in neuester Zeit eine eigenartige bedeutende Epoche er chemischen Industrie zu begründen Zweifellos haben die gegen Ende vorigen Jahrhunderts von Sabatier und dessen Schülern vorgenommenen uche, durch welche gezeigt wurde, daß Nickel in außerordentlichem e befahigt ist, Wasserstoff katalytisch an ungesättigte Kohlenstoffverungen anzulagern, zur Entwicklung dieses Teils der organischen Chemie stragen. Sie haben es bewirkt, daß heute bei Reduktions- und Oxydasversuchen katalytische Reaktionen bevorzugt werden?

Die Wasserstoffanlagerungen Sabatiers sind pyrochemische Reaktionen. wurden z. B. in einem im Verbrennungsofen gelegenen Rohre aus schwer ielzbarem Glase vorgenommen, das mit einer Schicht Bimssteinstückt beschickt war, welche ihrerseits mit Nickeloxydpulver bestäubt worden

Dr Hugo Spiel in Wien (Ö P. 79425 vom 19 Juli 1917; D. R. P. 317502 vom uli 1918)

Vgl. über die Sabatierschen Reaktionen: Annales de chim. et de phys. 1905 (8), 9 (such das Chem Zentralblatt vom Jahre 1905 enthält eine Zusammenstellung r Arbeiten) — Über die Genesis der Sabatierschen Reaktionen sowie überhaupt die modernen katalytischen Prozesse der organischen Chemie gibt der instruk-Vortrag-, "Metalle als Katalysatoren in der organischen Chemie" von Ludwig Taub, chr. 1. angew. Chemie 1910, Heft 4 eine gute Übersicht.

waren Durchgeleiteter Wasserstoff reduzierte erst das Nickeloxyd bei 250° C zu Nickelpulver, ehe er zur Anlagerung verwendet wurde. Wie Sabatier beobachtete, ist eine hohere Reduktionsteinperatur des Nickeloxyds für katalytische Reaktionen unvorteilhaft, sie kann sogar niedriger liegen, die geeignetste Hydrierungstemperatur liegt 10 bis 20° C über dem Siedepunkt der betreffenden Substanz. Behufs Ausführung der Reduktion wurde das Rohr auf diese Temperatur gebracht und das Reduktionsgut in das Rohr unter gleichzeitiger Durchleitung von Wasserstoff eintropfen gelassen. Das hydrogenisierte Produkt floß am anderen Ende des Rohrs ab Es ist klar, daß diese Methode nur für Verbindungen angewandt werden konnte, deren Dampfe unzersetzt sieden

Sabatier und Senderens hatten zwar mittels dieser pyrochemischen Reaktion Kohlenoxyd und Kohlensaure in Methan¹, Olefine in Paraffino, cyclische ungesattigte Verbindungen in gesattigte übergeführt², keinerfalls aber ungesattigte Fettsauren oder deren Glyceride mit Wasserstoff gesattigt. Diese Reaktion wurde 1905 von Erdmann und Bedjord in Angriff genommen, welche namlich fanden, daß die Dampfform organischer Verbindungen, für welche die Reaktion ausgearbeitet ist, bei schwer flüchtigen Substanzen vermieden werden kann, wenn man letztere auf Bimssteinstucke, die mit metallischem Nickel impragniert sind, bei relativ maßiger Temperatur allmahlich auftropfen laßt und gleichzeitig Wasserstoff durchleitet. Auf diese Weise wurde Ölsaure zu Stearinsaure, Crotonsäureathylester zu Buttersaureathylester und Linclensaureathylester zu Stearinsaureathylester reduziert².

Mittlerweile aber hatte bereits Dr. Normann ein Verfahren ausgearbeitet, um nicht nur Fettsauren, sondern selbst natürliche Fette durch katalytische Methoden mit Wasserstoff zu sättigen. Er legte seine Erfahrungen in einem bis dahin wenig beachteten, aber bereits 1902 erteilten deutschen Patente nieder, dessen Anspruch auf ein "Verfahren zur Umwandlung ungesattigter Fettsauren oder deren Glyceride in gesättigte Verbindungen, gekennzeichnet durch die Behandlung der genannten Fettkorper mit Wasserstoff bei Gegenwart eines als Kontaktsubstanz wirkenden, fein verteilten Metalles" lautete 4. Der Erfinder erklart in der Patentschrift, daß es mit Hilfe der Kontaktmethode von Sabatier und Senderens auch leicht sei, ungesättigte Fettsäuren in gesättigte überzuführen, wenn man die Fettsäuredämpfe mit Wasserstoff über das Kontaktmetall leitet, welch letzteres zweckmäßig auf einem goeig-

¹ Sabatier und Senderens, Chem Zentralbl. 1902, 1, 802, 974.

² 1bid 1901, 1, 818.

³ Naheres siehe: "Über die ungesättigten Sauren des Leinöls und"ihre quantitative Reduktion zu Stearingäure". Inaug.-Dissertation von Fred Bedjord (Halle a. S. 1906). — Über die Reduktion von Ölsäure und Elaidingäure zu Stearingäure durch Sabaier und Masike vide Chem. Centralbl. 1909, L.

⁴ D. R. P 141 029 v. 14 August 1902 der Herforder Maschinenfott- und Ölfsbrik Leprince & Siveke in Herford, entspr. dem engl. Patent 1515/1903 von Normann, später in den Besitz von Crosfield & Sons übergegangen.

neten Träger, z B Bimsstein, verteilt ist "Es genugt aber auch, das Fett oder die Fettsäure in flüssigem Zustand der Einwirkung von Wasserstoff und der Kontaktmasse auszusetzen. Gibt man z B feines Nickelpulver, durch Reduktion im Wasserstoffstrom erhalten, zu chenusch reiner Ölsaure, eiwärmt im Ölbad, und leitet einen kraftigen Strom von Wasserstoffgas langere Zeit hindurch, so wird die Ölsaure bei genügend langer Einwirkung vollständig in Stearinsaure übergeführt. Die Menge des zugesetzten Nickels und die Hohe der Temperatur sind unwesentlich, beeinflüssen hochstens die Dauer des Prozesses. Die Reaktion verläuft, abgesehen von der Bildung geringer Mengen Nickelseife, die sich mit verdünnten Mineralsäuren leicht zerlegen läßt, ohne Nebenreaktion. Dasselbe Nickel kann wiederholt gebraucht werden "

Wie die reine Ölsaure lassen sich auch technisch gewonnene Fettsauren, überhaupt alle Arten ungesattigter Fettsauren, sowie die natürlichen Fette und Öle leicht hydrogenisieren So z. B entstehen aus Olivenol, aus Leinol oder Tran nach dem beschriebenen Verfahren harte, talgartige Massen¹.

Die Fetthärtung ist ein im heterogenen System erfolgender katalytischer Prozeß, bei welchem die Frage nach der Funktion des Katalysators heute mit voller Klarheit noch nicht beantwortet werden kann. Obgleich nach der herrschenden Ansicht Katalysatoren eine Reaktion nur zu beschleunigen vermogen und der Katalysator scheinbar unverandert aus der Reaktion hervorgeht, muß man in vielen Fallen dennoch eine Teilnahme des Katalysators an vor sich gehenden Zwischenreaktionen annehmen Palladiummetall, welches in hervorragendem Maße befähigt ist, Wasserstoffanlagerungen zu vermitteln, vermag bekanntlich Wasserstoff in großer Menge aufzunehmen Mond, Ramsay und Shields haben die Menge des von Palladiumschwarz aufnehmbaren Wasserstoffs zu 873 Volumen ermittelt; sie betragt nach anderen Versuchen sogar 930 Volumina In diesem Zustande besitzt Palladium die Eigenschaften eines den Wasserstoff leicht abgebenden Hydrurs. Auch fur Nickel ist die Existenz eines solchen Hydrürs nachgewiesen S. Fokin, welcher sich mit diesem Problem eingehend beschäftigte, schöpfte seine Vermutung daß die Anlagerung von Wasserstoff durch Übertragung des von Metallen okkludierten Wasserstoffs stattfinde, zunächst aus der von Glaser² fest-

² Glaser, Jahresber. f. anorg. Chemie 1903. S 9

¹ Das Normannsche Verfahren hatte anfangs in Deutschland ebensowenig Glück, wie die vorangegangenen Fetthartungsmethoden. Erst die Firma J. Crosjield and Sons in Warrington, welche es übernahm, bildete es derart aus, daß schon im Jahre 1906 erhebliche Mengen fertiger Ware geliefert werden konnten. Das deutsche Patent (Leprincs & Sivecle) ging in den Besitz der Naamlooze Venocischap Ant Jurgens in Oß in Holland über, welche 1911 in Emmerich die Germania-Ölwerke errichtete; deren Produktion an gehärtetem Tran betrug 1914 täglich 1000 Meterzentner. Es ist weiter bekannt geworden, daß der zur Hartung erforderliche Wasserstoff nach dem Eisen-Wasserdampfverfahren hergestellt wird und daß der Katolysator aus Nickel, welches auf Kieselgur niedergeschlagen wurde, besteht. (Vgl. Bergius, Zeitschr. f. angew. Chemie 1914, S. 516.)

gestellten Existenz von zwei Kobalthydruren, namheh CoH₃ und CoH₂. Daß nun Nickelhydrür ebenfalls existenzfähig sei, schloß *Fokin* aus der Tatsache, daß Nickel bis 18 Volumen, als Elektrode sogar aber 168 Volumen Wasseistoff absorbiert

Von diesen Vermutungen abgesehen, hat Fokm die Übertragung des Wasserstoffs durch Metallhydrure direkt nachgewiesen. Er zeigte dies an der Ölsaure 0,5 g Palladium, in einer Platinschale gegluht, behandelte Fokm mit Salzsaure und gluhte nochmals. Nun leitete er über das in ein Reagensglas gebrachte Palladium Wasserstoff, bis die von der Okklusion hervorgerufene Warme verschwand. Er goß weiterhin einige Tropfen einer alkoholischen Ölsaurelosung hinzu, verdrangte den Wasserstoff aus dem Reagensglase durch Luft und erwarmte schwach. Das Reaktionsprodukt schmolz bei 65 bis 66°C, war demnach hochprozentige Stearinsaure.

Den gleichen Beweis erbrachte Fokin auch für das Nickelhydrur Ein bei 350°C reduziertes Nickel, in gleicher Weise behandelt, und Ölsaure im Verhältnis 2 1 mit Glycerin bei konstantem Umrühren 30 Minuten erwarmt, ergab ein zwischen 28 bis 30°C erstarrendes Produkt¹.

Weiterhin nimmt Fokin für die Wasserstoffabgabe durch Metallhydrüre eine Übersattigung der Metalle an Wasserstoff an, welch letzterer von den Metallen daher um so leichter abgegeben wird. Fokin stutzt sich hierbei auf die Versuche von Mond, Ramsay und Shields, welche zeigten, daß Palladium und Platin im Vakuum fast ihren gesamten Wasserstoff abgeben. Ungesattigte Verbindungen vermogen nun wie ein Vakuum zu wirken und den Wasserstoff dem Metalle abzunehmen, sich selbst ihn aber anzulagern. Weiter aber erklärt Fokin, nachdem der in Form der Hydrure von Metallen okkludierte Wasserstoff am aktivsten sei, wirke dasjenige Metall katalytisch am vorteilhaftesten, welches fähig ist, die großte Gasmenge zu absorbieren. Die Ak-

¹ Fokin, Zeitschr f Elektrochemie 1906, S. 754

² Mond. Ramsay u Sheelds, Jahresber. f. Chemie 1897, S 191.

⁸ Ob m okkludierenden Metallen der Wasserstoff gelöst oder ob er mit ihnen chemisch verbunden ist, konnte noch nicht entschieden werden Vielleicht läßt sich dieses Problem nach einer der beiden Alteinativen deshalb nicht entscheiden, weil hier ein Grenzwistand vorliegt. Während z B Tammann (Zeitschr. f angew. Chemie 1920, S. 90) behauptet, ım Palladıum sei der Wasserstoff atomar gebunden, widersprechen Willstätter und Waldschmidt-Leitz dieser Annahme — Sabatier erklärt die Sonderstellung des Nickels als Reduktionskatalysator durch die Existonz mehrerer Nickelhydride. So nimmt er für das durch Reduktion aus dem Chlorid und das über 400° C aus dem Oxyd erhaltene Ni ein einfaches Hydrid, hingegon für das aus einem Nitrat, resp. Oxyd bei niedriger Temperatur gewonnene Ni ein Perhydrid an, weil letzteres auch den Benzolkern zu reduzieren vermag, während ersteres sich nur zur Reduktion von Nitriten, NO.-Gruppen und Athylenbindungen ngnet. Dem einfachen Hydrid kame die Formel Night, dem Perhydrid die Formel NiH, zu. Damit hat Sabatter nicht nur die Hydrüre des Ni als chemische Verbindungen angenommen, sondern auch den Reaktionsmechanismus der Hydrogenisierungskatalyse als rem chemisch erklart. Es würde demnach das Hydrür dissozueren, den Wasserstoff eicht abgeben und das Metall wiederum regenerieren, welches in neue Reaktion sofort ein-

tivitat des aus Hydruren entwickelten Wasserstoffs ware durch einen atomaren Zustand zu erklaren, wie van't Hoff ihn bezuglich des aus Palladiumhydrür entwickelten Wasserstoffs annimmt. Dazu käme, daß ein solcher Wasserstoff sich nach Mendelejeff im Zustande eines physikalisch komprimierten Gases befindet. Aus dem gleichen Grunde konnte eine Temperatursteigerung über eine gewisse Grenze nachteilig sein, weil die Fähigkeit des Metalls, Gase zu okkludieren, von einem gewissen Momente an abnimmt

Es sei noch weiterhin die Ansicht Bodensteins, welche ganz allgemein für Katalysatorenwirkung abgegeben wurde, erwahnt Nach derselben bildet sich am Katalysator eine Absorptionsschicht des Reaktionsproduktes, durch welches die Ausgangsstoffe diffundieren mussen. Sie gelangen zum Katalysator, we sie unendlich schnell in Reaktion treten. Demnach wirken fein verteilte Metalle in der Weise als Katalysatoren, daß sich an ihrer stark vergroßerten Oberflache Gase oder geloste Stoffe verdichten und zufolge ihrer großeren Konzentration auch eine großere Reaktionsgeschwindigkeit veranlassen Ganz allgemein vermogen Stoffe mit sehr großer Oberfläche katalytisch mehr oder minder zu wirken. Für diese Tatsache wurde die Fahigkeit solcher Stoffe angenommen, insbesondere Gase zu kondensieren und derart reaktionsbeschleumgend zu wirken (vgl., die Note über die Ansicht Sabatiers). Inwieweit die Wirkung bei demselben Katalysator sich auf Dissoziation, Kondensation, chemische Reaktion und Diffusion zurückführen laßt, ist Sache der experimentellen Untersuchung, welche in ihren Resultaten bisher nur sparlich vorliegt. Indessen wird sich für besonders wirksame Katalysatorenpraparate eine Wirkungssummierung nicht von der Hand weisen lassen Speziell für die Hydrogenisierung von Fetten mit einem Nickelkatalysator nehmen E. F. Armstrong und T. P. Hildstch auf Grund der Reaktionsgeschwindigkeit des Prozesses an, daß sich zunächst Nickel an die ungesattigte Bindung anlagere, und daß diese unbeständige Verbindung durch Wasserstoff wieder um in gesattigtes Fett und metallisches Nickel zerlegt werde 3.

Gase in porosen Substanzen, welche von der damit verbundenen Kompression und lokalen Erhitzung, etwa auch zufolge elektrischer Einflüsse, die Reaktion erst hervorrufen sollen, weist Sabatier sohon deshalb zurück, weil damit die spezifische Wirkung der Katalysatormetalle und deren Oxyde nicht in Einklang zu bringen ist. — Für Palladiumwasserstoff nimmt Sabatier ebenfalls eine chemische Verbindung mit der von Dewar aufgestellten Formel Pd₂H₂ an. (Paul Sabatier, La catalyse en chimie organique, Tome XIII d'Encyclopédie de science chimique appliquée Paris 1914.) Dagen halten Willstätter und Waldschmidt-Lestz die Metallhydrüre überhaupt für katalytisch unfähig, schreiben hingegen speziell für Palladium und Platin die spezifisch katalytische Wirkung der Wasserstoff-anlagerung einem chemischen Vorgang zu, welcher sich zwischen den Superoxyden dieser Edelmetalle und Wasserstoff vollzieht (vgl. die weiteren Ausführungen).

¹ Die Reaktionsbeschleunigung wächst naturgemaß mit der Konzentration der Reagenzien; wenn demnach Gase in Form des komprimierten Zustandes vorhanden sind, erklart sich die katalytische Wirkung ebenso leicht, wie wenn sie durch den Katalysator dissozuert werden

¹ Vgl. hierüber auch die Ausführungen in Woker Die Kataluse

Nun fuhren aber Willstätter und Waldschmidt-Leitz eine Reihe von Versuchen an, aus welchen hervorgeht, daß weder Platin, noch Palladium, noch Nickel ohne Anwesenheit von Sauerstoff als hydrogenisierende Katalysatoren zu wirken vermogen¹ In der zit Abhandlung beziehen sie sich zunachst auf Versuche von Willstätter und Jaquet, nach welchen Phthalsaure, Naphthalsaure und Maleinsaure katalytisch nur reduziert werden konnen, woferne die Reaktion mit Platin und Sauerstoff eingeleitet und der Platinkatalysator wiederholt mit Sauerstoff neu belebt wird Sie führen ferner die Untersuchungen von Boeseken und Hofstede an, welche dartun, daß Zimtsaureester mit kolloidalem Palladium erheblich leichter von sauerstoffhaltigem Wasserstoff reduziert wird als von reinem, und stutzen sich auf die Erfahrung von G. Vavon, nach welcher ein ermudeter Platinkatalysator durch Erwärmen an der Luft auf 200°, ja selbst bei längerem Lagern sich erholt

Mond, Ramsay und Shields nehmen in einem Platinmohr, welches Wasserstoff absorbiert hat, die Koexistenz von Sauerstoff und Wasserstoff an. Dagegen halten Willstatter und Waldschmidt-Leitz dafür, daß ein solches Platin sauer- und wasserstoffhaltige Gruppen chemisch gebunden enthalt. Auch akzeptieren sie nicht den Standpunkt, als ob im Palladium und Platinhydrür der Wasserstoff atomar vorhanden ware, da sonst schon dieser Zustand der Unfähigkeit reiner Palladium- und Platinhydrure, Wasserstoff an organische Doppelbindungen anzulagern, widersprechen wurde Vielmehr enthalten nach Willstätter und Waldschmidt-Leitz Platin und Palladium den Wasserstoff dann in leicht dissozuerbarer, reaktionsfähiger Form, wenn sie oxydiert werden Diese Chemiker halten weiter dafür, daß das oxydierte Platinmetall, das erste Zwischenglied der Hydrierung, mit Wasserstoff derart reagiert, daß das zweite Zwischenglied zugleich Superoxyd (auch Oxyd) und Hydrur ist.

Fur die Wasserstoffubertragung selbst nehmen sie folgenden Reaktionsverlauf an:

1 Pt + O₂ = Pt
$$\begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 0 \end{pmatrix}$$
,
2. Pt $\begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix}$ + H₂O = Pt $\begin{pmatrix} 0 \\ 0H \end{pmatrix}$ (Superoxydhydrat),
3. Pt $\begin{pmatrix} 0 \\ 0H \end{pmatrix}$ + H₂ = $\begin{pmatrix} 0 \\ H \end{pmatrix}$ Pt $\begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 0 \end{pmatrix}$ + H₂O.

Unter solchen Umstanden würde die Funktion des Katalysators darauf beruhen, daß das Platin die Valenz wechselt

Da mit der Wasserstoffübertragung eine Reduktion des Platinoxyds einhergeht, ist Ermudung und Wiederbelebung des Katalysators leicht zu erklären.

Boim Nickel erklaren die genannten Chemiker die den Wasserstoff übertragenden Sauerstoffstufen jedoch nicht für peroxydisch.

¹ Willstätter und Waldschmidt-Lestz, Berichte der Deutsch, chem. Gesellschaft 1921,

Auf jeden Fall halten sie die Menge des Sauerstoffes, welcher notwendig t, um ganz reines metallisches Nickel, welches für sich nicht Wasserstoff nzulagern vermag, zu aktivieren, für sehr gering

Wie aus dem Patentanspruche des D R P. 141 029 ersichtlich, ist Nickel icht ausdrücklich als Katalysator genannt, sondern es sind lediglich fein erteilte Metalle, welche als Kontaktsubstanz wirken, ganz allgemein bezeichet Es hatten namlich schon Sabatier und Senderens in ihren Arbeiten darauf ufmerksam gemacht, daß nicht allem Nickel, sondern auch Platin, Kobalt, upfer und Eisen als Katalysatoren für Wasserstoffubertragung zu wirken ermögen Die Wirksamkeit dieser Metalle ist gegeben durch die Reihenlge Pt, Ni, Co, Cu, Fe Wenngleich sie vornehmlich für die Reaktion von cetylen mit Wasserstoff aufgestellt wurde¹, kann sie dennoch auch in allen 1alogen Fallen als Regel gelten Auch Fokin gibt die Folge, in welcher die etalle den Verlauf der Reaktion gunstig gestalten, in gleicher Weise an, ir stellt er Palladium voran² Erwahnt sei noch die Ansicht, welche dieser 1emiker beim Studium der einschlagigen Reaktion sich bildete Er meinte unlich, daß die Reduktion der Ölsäure auf das Vorhandensein eines galunischen Paares, welches aus Zink oder Magnesium einerseits, aus Palladium, atin, Nickel oder Kobalt andererseits besteht, in Gegenwart von Wasseroff zurückzuführen sei

Wenn man z B. 10 g Ölsäure, 1 g Palladiummohr und 100 cm³ Alkohol it moglichst viel Schwefelsaure (1 · 4) und granuliertem Zink digeriert, hält man nach kurzer Zeit ein Produkt vom Erstarrungspunkt 48 bis 47° C. ie Hartung geht auch vor sich, wenn das Palladiummohr durch Platinmohr setzt und das Reaktionsgemisch unter Zusatz metallischen Magnesiums warmt wird In gleicher Weise konnte Platin durch (aus Ni(OH)₂ bei 360° luziertes) Nickel oder durch Kobalt (aus dem Oxydul gewonnen), das anuherte Zink durch Magnesium, die Schwefelsaure durch andere Mineraluren ersetzt werden³

Es mag jedoch hervorgehoben werden, daß außer den Metallen der Platinuppe, deren Wirkungsweise später erortert werden wird, bis nun kein anderes
stall als Nickel zu technischen Reduktionsversuchen herangezogen wurde;
nn die katalytischen Eigenschaften nehmen in der aufgestellten Reihe der
stalle so sehr ab, daß bei Kupfer die erforderliche Reaktionstemperatur
ion sehr hoch ist und die Reaktion unvollständig verlauft.

¹ Sabatier und Senderens, Ann. ohm. phys. [8] 4, 319 bis 432. — Auch colloideles num und Silber können zur Reduktionskatalyse benutzt werden. Sie sind weniger kaam als Pt. — Hingegen ist Gold ganz inaktiv. (*Paal* und *Gerum*, Ber. D. ohem. G. 17, S 2209)

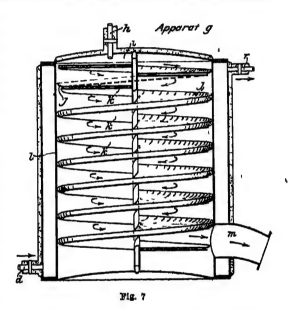
Fokin, Zeitschr f Elektrochemie 1906, S. 754.
 Fokin, Zeitschr. f Elektrochemie 1906, S. 754.

⁴ Vgl auch O. Sachs, Vortr. im mederrhemischen Bezirksverein der Deutschen Cheren (Zeitsche fangen Charela Namenter 1932)

Freilich genugt die Anwesenheit des Katalysators, des Wasserstoffs und des Reduktionsgutes nicht allem zum glatten Verlauf der Hydrogenisierung. Er ist namlich ferner von der physikalischen und chemischen Beschaffenheit des Katalysators, von der Reinheit der verwendeten Materialien, von der Reaktionstemperatur und vom Drucke, unter welchem das Wasserstoffgas wirkt, abhangig.

Obgleich das Normannsche Patent gegenüber dem Verfahren von Sabatier einen sehr erhöblichen Fortschritt bedeutet, waren die weiteren technischen

Arbeiten, welche sich die Härtung der Ölsaure zum Ziele dennoch ziemlich setzten. streng den Arbeiten Sabatters angenaßt Philipp Schwoerer, einer der ersten, welche sich mit diesem Problem beschiftigten, kampfte noch mit den fur die Reaktionsbedingung gunstigsten Tomperaturen; wie die Arbeiten von Sabatier und Senderens orweisen, steigt die Ausbeute des Produkts nut der Temperatur. Da aber diese bei der Behandlung von Ölsaure im Dampfzustand begrenzt ist, weil ca 270° den Zersotzungsbeginn für Fettsauren bedeuten, und gleichzeitig die schwer flüchtigen



Zersetzungsprodukte die Aktivität der Kontaktsubstanz zerstören, arbeitete Schwoerer ein Verfahren aus, bei welchem die Durchführung der Reduktion in der Verdampfungskammer selbst derart orfolgt, daß die angegebene Temperatur nicht überschritten und durch das verdampfende Medium leicht zu regulieren ist Hierdurch sollte die Schwierigkeit der Aufrechterhaltung der Temperatur in einer getrannten Reaktionskammer sowie auch die besondere Heizung und Wartung vermieden werden¹.

Bezüglich der technischen Einzelheiten des Reduktionsverlaufes führt das D. R. P. 1999 909 aus, daß die Durchführung des Prozesses in einem kolonnenartigen Gefäße (Fig. 7) erfolgt, welches mit einer vom Deckel bis zum Boden reichenden Schnecke i verschen ist, damit der allmählich innerhalb der Temperatur von 250 bis 270° im flüssigen Zustand gebildete Teer auf der Schnecke abwärts fließen und unten abgelassen werden kann. — In den Doppelmantel i strömt zwecks äußerer Heizung oder Regulierung der Reaktion und Verdampfungstemperatur bei d überhitzter Dampf ein und verläßt den Heizmantel durch das Ableitungsrohr r. Die Schnecke i, auf deren oberer Fläche j die

säurehaltigen Substanzen, durch das Einlaßrohr h einströmend, in dünner Schicht etig herabfheßen, wird mit einem nach oben gekrummten Rand versehen oder mit em mneren Zylindermantel direkt verbunden. Auf der unteren Flache k der Schnecke i t die katalytische Masse angebracht, welche aus Asbest (k) besteht, der eine meglichst roße Oberflache besitzt, ein Kupfer- oder sonstiges Metallgerippe enthalt und mit Nickel ach dem Verfahren von Sabaiser und Senderene impragmert ist. Gegenfiber der unter en Windung der Schnecke i ist das Abschlußrohr mangebracht — Die Anwendung mer spiralformigen Kammer orfullt, im Gegonsatz zu anderen Arten von Verdampfungsammern, den Zweck, die kontinuerliche Reaktion des Olsauredampfes mit Wassertoff zu bewirken, ohne daß sich die katalytische Substanz mit flüssiger Obsaure benotzt, as eme Teerbildung auf derselben und somit eine Storung der Reaktion zur Folge atte. - Zur Ausführung treten die vorgewarmten Fettsturen, wenn notig gereinigt, urch das Rohr h oder fein zerstäubt durch einen Injektor in die Vorrichtung ein, welche urch die von außen regulierbare Heizung von 250 bis 270° erwarmt werden, und fließen dünner Schicht auf der oberen Fläche i der Schnecke i herunter. Wasserstoff tritt emeinsam mit überhitztem Dampf ein, durch letzteren werden sie bei einer Teineratur von 250 bis 270° verflüchtigt.

Da die Methode von Sabater und Senderens, wie bereits erwalint, darauf asiert, daß ungesättigte Substanzen in gas for mige m Zustande mit Wassertoff über Nickel geleitet werden und Fettsäuren, insbesondere aber deren lyceride, nicht ohne Zersetzung flüchtig sind, so laßt sich diese Methode icht ohne weiteres auf solche Substanzen anwenden Anderorseits aber bsorbiert Ölsaure, mit frisch reduziertem Nickelpulver versetzt und erwarmt, urchgeleiteten Wasserstoff nur maßig, zu einer vollstandigen Reduktion der ilsäure ist nicht nur lange Dauer, sondern auch ein großer Überschuß von Vasserstoff erforderlich.

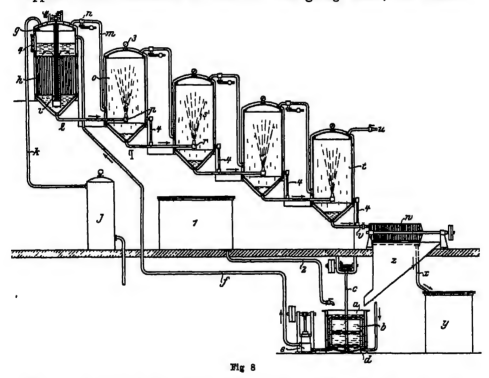
Nun hat Erdmann gefunden und bewiesen, daß eine sehr fem zerstäubte lüssigkeit sich in dieser Hinsicht wie eine gas- oder dampfförmige Substanz erhält, so daß man weit okonomischer arbeitet, wenn man die Fettsäuren der deren Glyceride in feinen Tropfen überschüssigem, erhitztem, mit großer berflache ausgestattetem Nickel zuführt und gleichzeitig die entstandenen eduktionsprodukte entfernt! Unter solchen Umständen erfolgt die Addition es Wasserstoffs sofort und quantitativ, so daß fast 100 Proz. der theoretischen usbeute an Stearinsdure aus Ölsdure erzielt werden konnen Selbst unsättigtere Säuren, wie Linol- und Linolonsaure, lassen sich quantitativ ach diesem Verfahren in Stearinsdure überführen. Die Reaktionstemperatur ird für Fette und Fettsäuren am günstigsten zwischen 160 bis 200°C gefalten.

Die Ausführung des Vorfahrens kann auf verschiedene Weise erfolgen.

o z B. kann in einem aus Nickel hergestellten heizbaren geschlossenen ylinder sich um eine vertikale Achse ein innerer Zylinder drehen, welcher is Ton, imprägniert mit fein verteiltem, frisch reduziertom Nickel, besteht. ie Ölsdure gelangt in den außeren Zylinder durch eine seitliche Düse, durch elche sie mittels komprimierten Wasserstoffs gegen den inneren auf 180° hitzten Zylinder gespritzt wird Oder in einem aus Nickel hergestellten, sizbaren Turm befinden sich mit Nickel imprägnierte Tonscherben; bei einer

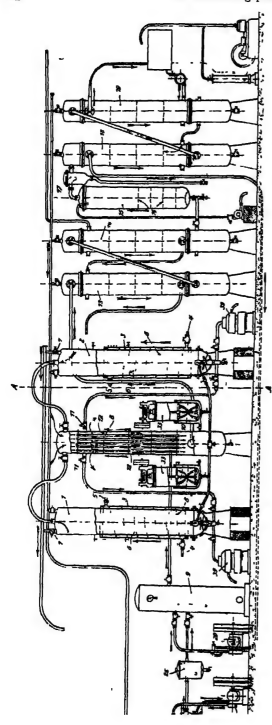
Temperatur von 170 bis 180° wird durch den Deckel des Turms Ölsaure durch ein feines Verteilungssieb eingeführt, wahrend von unten ein Wasserstoffstrom entgegengeführt wird. Bis die Ölsaure auf den Boden des Apparates gelangt, ist sie zu Stearinsaure reduziert

Um dem Nickel eine große Oberflache zu geben, führt Erdmann dessen Reduktion auf porosem Material durch, indem er die Tonscherben mit Nickeloxyd impragniert und dieses durch Wasserstoff bei 280°C reduziert. Die Reduktion erfolgt mit dem Hydrogenisierungsprozeß kontinuierlich Um eine großere Reinheit des Endproduktes und eine rasche Trennung desselben vom Katalysator zu erzielen, entfernt Erdmann dort, wo es moglich ist, z. B. bei der Reduktion der Ölsäure, die daraus gewonnene Stearinsaure aus dem Apparat durch Destillation im Vakuum¹. Dies gelingt leicht, weil Stearin-



säure in Gegenwart eines Wasserstoffstromes bei gleichzeitiger Evakuierung schon bei 200° überdestilhert. Verbindet man das heizbare Reduktionsgefaß mit einer Kondensationsvorrichtung und einer Vakuumpumpe, so kann schon während der Reduktion evakuiert werden, so daß die frisch entstandene Stearinsaure sofort abdestilhert werden kann.

Einen wesentlichen Fortschritt bedeutet das Testrupsche Verfahren; es beruht darauf, daß das mit dem Katalysator (Palladium oder Nickel) ver-



sehene Ol erst in einem geschlossenen Rührapparat Wasserstoff 15 Atm. Druck ber 160 bis 170° C gerührt und das so terlweise hydrogenisierte Ol durch eme Duse in emen zweiten geschlossenen Behalter gespritzt wird, in welchem sich komprimierter Wasserstoff unter geringerem Drucke befindet. Testrup konstruierte auf diese Weise eine ganze Batterio V011 GefnBen mit stets abnehmenden Druck1.

Den Arbeitsvorgung in den Werkstatten von Lever Brothers Ltd. in Port Sunlight schildert das amerikanische Patent 1114 067 (v 20 Oktober 1914) (Fig 8): Dan Hartungsgut wird in einem Kessel a, welcher mit Rihrwerk (b) und Mantel (d) versehen ist, mit 2 bis 3 Proz. fem verteiltem Nickel vorrührt und durch eine den Duplikator durchströmende Flussigkert 160° O erwarmt. Nun wird das Gemisch durch eine Pumpe (e) in das mit Mantel versehene Gefäß (g) befordert. h sind Heizröhren, i est ein sentrales Rührwerk. 7 ist em Wasserstoffreservoir, von welchem Wasserstoff unter hohem Druck durch k nach g geführt wird I ist ein AblaBrohr für das Hydriergut, m ein solches für den Wasserstoff, webei des Ventil n als Regulator benutzt wird. Das Hydrlergut wird

¹ Engl. Patent 7726/1910. ² Nils Testrup London, Vertr. für Lever Brothers Ltd., nach einer Übersetzung der

durch l nach dem Gefaß o geführt, wo es mittels Düse p zorstaubt und dem Wasser-

stoff, welcher durch m in o emtratt, ausgesetzt wild.

Das Ölkatalysatorgemisch sammelt sich am Boden von o und wird von dort mittels des Gasdrucks durch q und Düse r in das weitere Gefäß s gedruckt und zerstaubt, we sich der gleiche Vorgang wie in o wiederholt. Hat das Öl die ganze Batterie, welche durchaus auf 160° C heizbar ist, durchlaufen und ist in t angelangt, so wird das Gut durch v nach der Filterpresse w gedrückt, wahrend dei Wasserstoff durch u entweichen kann. In der Filterpresse wird das Öl vom Katalysator abfiltriert. Ersteres fließt nach w, der Katalysator wird mittels Rutsche w nach w gebracht. 1 ist ein Voratsgefäß für Dir Gie Hartung von Kottonol beträgt der H-Druck in w ca. 15 Atm, in w ca. 12 Atm, in nachsten Autoklaven nur mehr 9 Atm usw., auf diese Weise einen Differenzdruck behufs vollkommener Zerstaubung des Öls bedingend Fur Seifenmaterial ist 10- bis 15 malige Zerstaubung erforderlich

Nach dem engl Patente 107 969 der Société de Stéarmerse et Savonnerie de Lyon soll die Hydrogenisierung der Fette mit der Entfernung der freien Fettsauren durch Wasserstoff verbunden werden. Die hierzu angewandte Apparatur der Fig 9 wird von Kantorowicz folgendermaßen geschildert

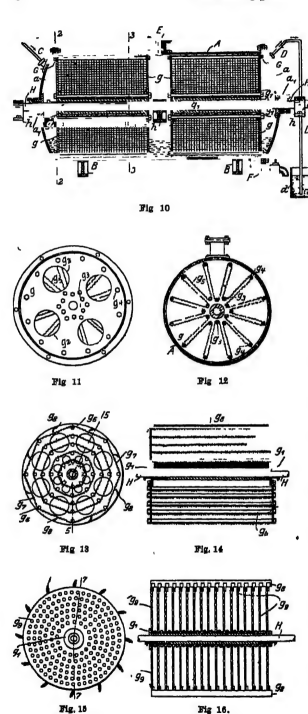
Die doppelwandigen Autoklaven I und II der Fig. 9 arbeiten abweehselnd oder parallel. Sie werden mit überhitztem Dampf oder mit kreisendem Öl geheizt. Eintritt des Dampfes oder der Heizflüssigkeit erfolgt bei 4. der Austritt bei 5. Bei Rohr 7 wird das Rohol eingeführt und auf 180 bis 200°C erhitzt, der Wasserstoff wird durch den Kompressor 10 am Boden des Autoklaven mit geringem Überdruck eingedrückt (etwa I kg pro om²) Das nicht absorbierte Gas entweicht am Deckel des Autoklaven bei 1, tritt in das Warmcaustauschgefaß des Rohrsystems 8, gibt dort seine Warme an Wasserstoff ab, welche frisch aus dem Reservoir 9 kommt, bei 10 eintritt und bei 11 entweicht Zur Verteilung des Gases im Rohisystem 8 sind die Prellplatten 12 angebracht. Die automatische Regelung des Wasserstoffs durch das Gefäß 8 erfolgt durch die wahrend des Prozesses frei werdende Warme gelegentlich der Absorption des Gases. Tritt wenig nicht absorbierter Wasserstoff aus dem Autoklaven, so fällt die Temperatur im Gefaß 8, wodurch eine plotzliche Temperaturerhöhung im Autoklaven vermieden wird Die vom Wasserstolf mitgeführten freien Fettsauren werden in 8 kondensiert und im Röhrenkühler 13/14 abgekühlt Hinter den Kondensatoren tritt das Gas in die Kammer 15, welche durchlochte Platten 16 und Ätznatron zur Absorption flüchtiger Fettsäuren enthält; es wird weiterhin im Wasserabscheider 17 von flüssigen Beimengungen befreit, ım Warmeregler 18 auf die Temperatur des aus 19 austrotenden Guscs gebracht. Der Wasserstoff wird im Kühler auf — 20° C abgekühlt, durchstreicht den Apparat 18, um in den Kompressor 20 einzutreten. Neu eintretender Wasserstoff wird im Kompressor 21 auf 20 Atın komprimiert, in das Reservoir 22 gedrückt und daselbst durch die Kühlsohlange 23 mit Wasser gektihlt Hierdurch wird vorhandenes Wasser kondensiert. Es trutt durch das Reduziervental 24 in das Reservoir 9 durch den Wasserabscheider 25 ein. Westerhin enthalt das Patent noch eine Beschreibung des Apparates für den Zusatz des Katalysators.

Noch sei der Apparat Kaisers erwähnt, welcher dazu dient, ungesättigte Fettsäuren nuttels Wasserstoffs auf katalytischem Wege in gesattigte überzuführen. Kantorowicz

beschreibt ihn folgendermaßen:

Der Apparat besteht aus einem geschlossenen horizontalen Zylinder, in dem ein Schaufelrad oder mehrere solcher Räder rotieren, die Flächen aus Drahtgaze oder ahnlichem Material besitzen. Fig. 10 zeigt einen vertikalen Längsschnitt eines solchen Apparates, Fig 11—12 den Schnitt auf der Linie 3—3 der Fig. 10, Fig. 13 einen vertikalen

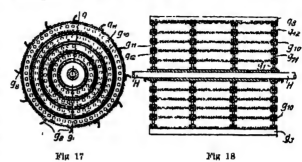
¹ Vgl. Kantorovicz, Die katalytische Fetthärtung, Der Seifenfabrikant, 1920, 4.



Querschnitt eines Schaufelrades, Fig. 14 cinen auf der Längsschuitt Lame 5 -- 5 der Fig 13, Fig. 15 cmc andere Form emes Schanfelrades, Fig.16 emen Langssohmit auf der Lamo 7--7 der Fig 15, Fig. 17 cine andere Form des Schaufelrades und Fig 18 emen senkrechten Querschnitt auf der Linie 9-9 der Fig. 16. Der Zylinder A ruht auf Unterstützungen B Bei C tritt der Wasserstoff ein und bei D aus. Der Austritt wird bei d'durch Öl abgeschlossen. Öl und Metall werden bei F eingefüllt; F ist der Abfüllstutzen. G sind Schanfelrader, die auf der Wello H montiert sind: a sund die Stopfbuchsen. Die Schaufelrader besutzen Schlußplatten q, die auf einem Überzugsrohr q befestigt sind. Dieses Rohr sitzt uber der Welle und besitzt Öffnungen ge, durch die das Gas austreten kann, sowie Bolzen für die Befestigung der Stäbe ge und q4. Diese Stabe dienen als Halter für ein endloses Band qs aus Drahtgaze, das über die inneren und außeren Bolzen der Fig. 10 entsprechend geführt ist. Fig. 11 bis 18 zeigen Modifikationen der Schaufelräder. Wird der Apparat für Wassergas statt Wasserstoff benutzt, so muß der Gasstrom hinreichend stark sein, um eine schädhohe Ansammlung der indifferenten Beimengungen, insbesondere des Kohlenoxyds, zu verhindern, da dieses den Prozeß andernfalls verlangsamen oder vollständig aufheben Wind unter Done

gearbeitet, so muß das im Apparat angosammelte inerte Gas periodisch abgeblasen werden. Die günstigste Reaktionstemperatur ist 150 bis 160°C.

Das Verfahren, nach welchem viele europasische Fabriken arbeiten, ist dasjenige von Wilbuschewitsch¹ Es besteht darin, daß eine innige Mischung der Katalysatoremulsion mit dem zu reduzierenden Fett durch Streudusen in einen Autoklaven eingeführt



wird Desgleichen tritt Wasserstoff durch eine Duse derart ein, daß nach dem Gegenstromprinzip zwischen dem Wasserstoff und dem oben herabrieselnden Öle ein außerordentlich minger Kontakt beider entsteht. Die Temperatur wird auf 100 bis 160°C, der Druck des Wasserstoffgases auf 9 Atm gehalten. Die Reaktionsdauer beträgt ½ bis 1 Stunde, die Menge des zugesetzten Katalysators 1 Proz

Die Beschreibung des dsterreichischen Patents 66 490° enthält vollstandig die Apparatur für die Hydrogenisierung der Fette, die Herstellung des Katalysators und dessen Wiedergewinnung usw, so daß sie ein gutes Bild für den Arbeitsvorgang in den nach dieser Methode arbeitenden technischen Betrieben gibt.

Die erwahnte Patentschrift zeigt zunächst, wie sehr das technische Gelingen von

physikalischen Momenten abhangt und führt diesbezüglich aus:

Das Verfahren besteht darm, daß der zu behandelnde Stoff mit dem Katalysator aufs innigste gemischt und diese Mischung in einer Wasserstoffatmosphäre zerstäubt wird Vorteilhaft wird die Reaktion unter Druck und Erwärmung so geführt, daß außerdem eine stetige Durchwirbelung der Massen eintritt, indem der dem feinst zerstäubten Gemisch von Fett und Katalysator entgegenströmende Wasserstoff durch eine sich am Boden des Behandlungsgefüßes ansammelnde Schicht der Fettmischung mit Hilfe einer geeigneten Vornehtung derartig hindurchgeblasen wird, daß er diese Schicht immer wieder nach oben springbrunnenartig verspritht, so daß möglichst jedes Flüssigkeitsteilehen nicht nur während des Durchströmens des Wasserstoffes, sondern auch nachher noch in wiederholte innige Berührung mit demselben kommen muß. Da hierdurch eine außerordentlich intensive und anhaltende Durchlüftung der innigen Mischung aus Fett und Katalysator mit Wasserstoffgas erreicht wird, ist zur Hartung der Fette nur eine verhaltnismäßig niedinge Temperatur (100 bis 160°) erforderlich. Das Verfahren geht im Kreislaufbetrieb vor sich, indem der Katalysator und der nicht aufgenommene Wasserstoff immer wieder von neuem verwendet werden.

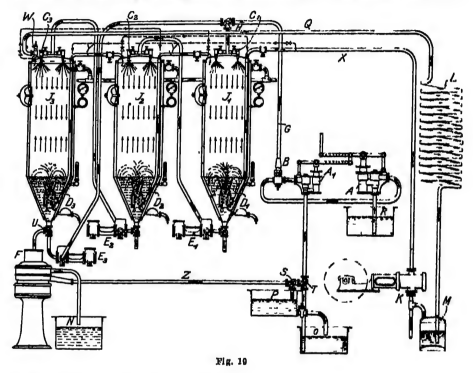
In den Fig. 19 bis 23 ist ein zur Ausführung des Verfahrens geeigneter Apparat in einem Ausführungsbeispiel im Schnitt dargestellt.

Das Verfahren geht in folgender Weise vor sich:

Syoquest, Serfensieder-Zeitung 43; 234, 257 u. f.

In den Bremen-Besigheimer Ölfabriken z. B. wird nach diesem Verfahren gearbeitet.
 Erteilt der Georg Schicht A.G. v. 15. August 1913. Engl. Patent 72/1912. Französ.
 Patent 426 343 Über Erfahrungen beim Verfahren von Wilbuschewitsch vgl. auch

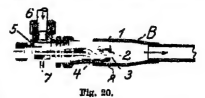
Zunachst wird das zu behandelnde Fett in das Gefaß R (siche Fig. 19 – 23) und der Katalysator, der in Form einer Ölsuspension verwendet wird, in das Gefaß O gebracht. Öl und Katalysator werden dann durch differential verbundene Speisepumpen A und A_1 in den Mischapparat B gebracht. Hier findet in einer besonders beschriebenen Weise eine innige Mischung des Öles mit dem Katalysator statt. Diese Mischung tritt dann durch das mit dem Ventil B versehene Rohr B in den einen doppelten Heizmantel aufweisenden, im unteren Teil zweckmaßig konisch gestalteten Autoklaven B ein. Der Autoklav ist oben au



ler Eintrittsstelle der Mischung mit Zerstäubungsvorrichtungen C_1 vorschen. Diese Zertaubungsvormehtungen bestehen zweckmißig aus einem System von Streudüsen, welche lerart angeordnet sind, daß sie die Mischung von Öl und Katalysator gleichmäßig durch len ganzen Raum der Autoklaven ganz fem zerstäuben. Die Streudüsen sind zwecknäßig auswechselbar zum Zwecko der Rennigung augebracht. Der zur Reduktion dienende Wasserstoff wird vermittelst eines Kompressors K durch das Rohr X in den Autoklaven geführt, wo er bei D_1 unter Druck von etwa 9 Atm austritt. Die Austrittsöffnung D_1 esteht zweckmäßig aus einer ringförmigen Kammer, in welche der aus dem Rohr X intretende Wasserstoff hineintritt. Die innere Wandung der Kammer weist ein an jedem Inde offenes Rohr auf und ist mit komschen, schraubenförmig angeordusten Durchochrungen versehen, welche senkrecht zur Rohrschse gerichtet sind. Der Wasserstoff iringt durch diese Durchbohrungen hindurch und in den Autoklaven ein. Dusch diese Vorrichtung wird nach dem Gegenstrom- und Gleichstromprinzip eine außerst feine Berührung und Emulsionierung der Ölmischung mit dem Wasserstoff erricht. Der autoklav wird auf etwa 110 bis 160° erhitzt, je nach der Natur des zur Verwandung elangenden Öles Die Reduktion wird bereits im oberen Teil des Autokiaven durch len Wasserstoff eingeleitet Die schon teilweise reduzierte Ölmischung sammelt sich m konischen Teil des Autoklaven an, hier wird durch den entgegenströmenden Wasser

stoff die Ölmischung springbrunnenartig durch den Antoklaven versprüht, wodurch die Reduktion beschleungt wird. Die Öhmschung wird dann aus dem konischen Teil des Autoklaven durch die Pumpe K_1 in den zweiten Autoklaven I_2 gepumpt. Der Wasserstoff tritt durch das Rohr Y in diesen Autoklaven ein. Hier wiederholt sich dasselbe Spiel wie im ersten Autoklaven. Es kann eine behebige Anzahl derartiger Autoklaven hinter- oder nebenemander angeordnet sem, je nachdem, wie weit die Reduktion getrieben werden soll. Erfahrungsgemaß verwendet man für etwa je 15° C Schmelzpunkterhohung einen Autoklaven. Wenn das Ol den gewinschten Schmelzpunkt erreicht hat, was sich durch Probenentnahmen am Autoklaven kontrollieren laßt, trift die Ölmischung durch das Ventil U in die Zentrifuge F. Hier findet durch Zentrifugieren eine Tremming des Öles vom Katalysator statt. Das fertig reduzierte Öl fließt in den Behalter N, wahrend das den Katalysator enthaltende Öl durch das Rohr Z und die Hahne S und T von neuem in den Betrieb gelangt. Anfangs, wenn der Katalysator noch ganz frisch ist, ist nur wenig von ihm erforderlich. Man verwendet zweckmaßig etwa 1 Proz. Katalysator. Sobald jedoch im Laufe des Verfahrens seine katalytische Kruft abnimmt, muß entsprechend mehr davon verwendet werden. Die Deserung der Katalysatormenge laßt sich durch entsprechende Stellung der Differentialpumpe erreichen. Ist der Katalysator vollkommen erschöpft, so lißt man ihn durch den Hahn S in das Gefaß P ab. Er wird dann regeneriert. Alsdam wird dem Getriebe durch den Hahn T frischer Katalysator zugeführt. Der Katalysator besteht

zweckmäßig aus fem verteiltem, einen anorganischen Träger fest umkleidendem Metall, beispielsweise Nickel, Kupfer, oder einem sonstigen katalytisch wirkenden Metall, welches mit Ölzu einer emulsionsartigen Mischung angerieben ist. Der nicht verbrauchte Wasserstoff geht durch das Rückschlagventil W und die Leitung Q zur Kühlschlange L, wo er gekühlt wird, und von hier in das mit Natronlauge gefüllte Ge-



faß M, we er geremigt wird. Er wird von hier aus wieder dem Betriebe zugeführt.

Der Apparat kann entweder kontinuierlich oder diskontinuierlich arbeiten, je nachdem man die Ventile H und U stellt. Man kann auch entweder alle Autoklaven hinterenanderschalten, oder man benutzt für das Verfahren nur einen einzigen Autoklaven. Es ist aber dam zur Durchführung des Prozesses eine entsprechend längere Zeit erforderlich. Das Verfahren kann in mehreren Stufen entweder unter wichsendem oder fallendem Druck ausgeführt werden. Statt der Zentrifuge können auch Filterpressen verwendet werden, und zwar zweckmäßig zwei, die mit Heizung versehen sind. Alle Apparate, die mit Öl in Berührung kommen, sind gut isohert. Sollte die Temperatur im Autoklaven zu hoch werden, so wird in den Heizmantel kaltes Wasser eingeführt, bis die gewünschte Temperatur wieder erreicht ist

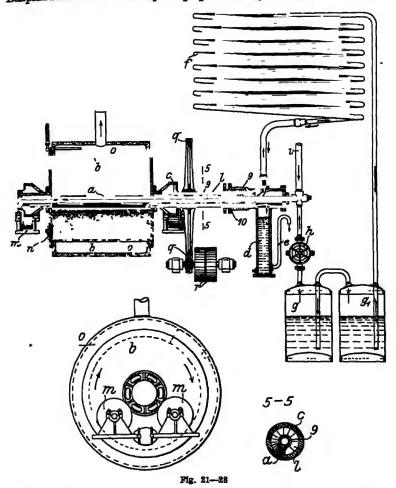
Der zur Herstellung der Mischung von Öl und Katalysator dannende Mischapparat B ist in folgender Weise eingerichtet.

Der Apparat besteht aus zwei inemandergelagerten konzentrischen Düsen 1 und 2 (Fig. 20). In der inneren Düse befindet sich eine mit einem Gewinde 4 versehene Schraube 5. Die äußere Düse enthält einen enigegengesetzt gerichteten Schraubenzug. Das Öl tritt bei 6 ein und geht durch die äußere Düse. Der Katalysator tritt bei 7 ein und passiert die innere Düse. Infolge der beiden entgegengesetzt gerichteten Schraubenzüge erhalten die durch die Düsen strömenden Stoffe entgegengesetzte Drehrichtungen, so daß an der Austrittsstelle 8 eine innige Vermischung des Öles mit dem Katalysator ersielt wird. Diese wird noch dadurch erhöht, daß in kurzer Entfernung vor den Düsenmündungen eine Praliplatte 3 vorgelagert ist, auf welcher die Stoffmischung vorrieben wird, etwa in der Art, wie eine Salbe angerieben wird.

Als Kontaktmassen werden sweckmäßig bei dem Verfahren Katalysatorpräparate

auf Kieselgur oder anderen Stoffen von feinpulveriger Beschäffenheit in möglichst fein verteilter Form niederschlagt, wobei die Feinheit der Verteilung so weit getrieben werden kann, daß das Katalysatormetall pyrophor, d. h. an der Luft selbstentzundlich wird. Durch Verwendung eines feinpulverigen Tragers wird erreicht, daß man die Katalysatorpräparate mit Öl zu einer Paste verreiben und durch Rühren mit Öl suspendieren und durch Düsen verstauben kann. Um die Katalysatorpraparate haltbar zu machen, werden dieselben nach der Reduktion unter Vermeidung von Luftzutritt mit Öl zu einer Paste oder einer Suspension verneben.

Beispielsweise wird das Katalysatorpraparat in folgender Weise hergestellt.



Es wird eine beliebige Kontaktsubstanz, wie Kupfer, Eisen, Nickel oder dgl. mit Hilfe einer Säure in Lösung gebracht. Dieser Lösung, welche zweckmißig 10 bis 14° Bé aufweist, wird etwa die doppelte Menge einer anorganischen feingepulverten Substanz, wie Kieselgur, Ton, Asbest, Bimsstein oder dgl., zugesetzt, aus welcher vorher mit Säure die löslichen Bestandteile entfernt worden sind. Alsdann wird die Mischung mit Alkali, Soda oder Natronlauge behandelt, wodurch das Metallsalz in das entsprechende Carbonat oder Hydroxyd übergeführt und auf dem zugeführten mitifferenten Matemat bladet.

geschlagen wird. Das Carbonat bzw. Hydroxyd wird dann durch Glühen in das Oxyd und das Oxyd durch Reduktion mit Wasserstoff in sehr fem verteiltes Metall, welches den anorganischen Trager fest umkleidet, übergeführt. Dieses Produkt wird dann mit Öl angeriehen, bis eine Paste oder eine fest zusammenhaftende Suspension entsteht. Hat man zwecks Aufbewahrung des Katalysators eine Paste hergestellt, so muß dieselbe vor der Verwendung mit Öl weiter verdünnt werden, bis die zur Verarbeitung in der beschriebenen Apparatur nötige Dunnflussigkeit erreicht wird.

Zur Herstellung des Katalysators wird zweckmißig der in Fig 21 23 dargestellte

Apparat benutzt

Der Apparat besteht aus einer auf Rollen m drehbar angeordneten zylindrischen Retorte b, die mit einem Heizmantel o versehen ist. In dieser Retorte wird durch die Offnung n die vorher hergestellte Mischung aus Metalloarbonat mit dem anorganischen Trager gebracht. Die Retorte wird alsdann mittels eines Zahnradgetriebes q, das durch Riemenscheiben angetrieben wird, in langsame Umdrehung versetzt und auf etwa 500° erhitzt Alsdann wird durch das Rohr a Wasserstoff in die Reforte eingeführt. Derselbe durchströmt das zu reduzierende Material sowie den an der Retorte angebrachten, automatisch wirkenden Staubsummler c, tritt sodann in die Kinhschlange f em und gelangt von her aus in die mit Säure und Natronlauge oder sonstigen Reinigungsmitteln gefüllten Gefaße g und g_1 , und wird dann durch die Pumpe h wieder in den Betrieb zurückgeführt. Das bei der Reduktion entstehende Wasser, welches zusammen mit dem Wasserstoff wieder entweicht, wird in der Kühlschlange f kondensiert, tropft zurück und gelangt in das Gefäß d, von wo es durch den Hober s abhauft. Die Reduktion ist beendigt, sobald sich im Gefäß d kein Wasser mehr kondensiert. Um zu verhitten, daß der entweichende Wasserstoff Staubtelichen mit sich reiße, ist an der Retorte ein automatisch wirkender Staubsammler e angebracht. Dieser ist mit einer Transportschnecke I verschen. Der Staub geht in der Pfeilrichtung durch die Kammer 10 und den Zwischenraum 9 des Staubsammlers und wird dadurch, daß die Geschwindigkeit des Gasstromes verlangsamt wird, abgesetzt. Er wird durch die Flügel der Schnecke 1 wieder in die Retorte zurückgeführt.

Auch die Procter and Gamble Cy benutzen zur Beschleunigung der Roaktion einen leichten, voluminösen Träger (Kieselgur), welcher nut Nickel imprägniert ist, verteilen ihn fein in dem zu reduzierenden Gute und blasen das Gemisch wiederholt in komprimierten Wasserstoff ein, oder sie rühren das den Katalysator enthaltende Fett in einem Horizontalzylinder, welcher mit einem Drahtgeflecht-Schaufelrad versehen ist, während der unter Druck stehende Wasserstoff bei einer Temperatur von 150 bis 160°C zugeleitet wird.

Nach K. Birkeland und Q. Devik² wird ganz analog den bisher geschilderten Verfahren gleichfalls ein Gemisch des Öls mit dem Katalysator durch eine oder mehrere Düsen in einen Autoklaven, dessen Raum oberhalb der Hauptmenge des Öles mit Wasserstoff erfüllt ist, gepreßt. Hier wird der Wasserstoff durch einen Injektor mit regulierbarer Öffnung mitgerissen und in das Öl getrieben; er steigt dann in kleinen Blasen im Öl empor. Die günstigsten Arbeitsbedingungen bestehen bei einem Druck von 10 bis 15 Atm und bei einer Temperatur von ca. 150°C. Durch plötzliche Verringerung des Druckes wird die Hydrogenisierung des Öles befördert. Die Dauer des Prozesses beträgt ½ bis 1 Stunde.

¹ Amer. Patent E. C. Kayer 1 008 474 (18. Februar 1910); 1 004 035 (26. September

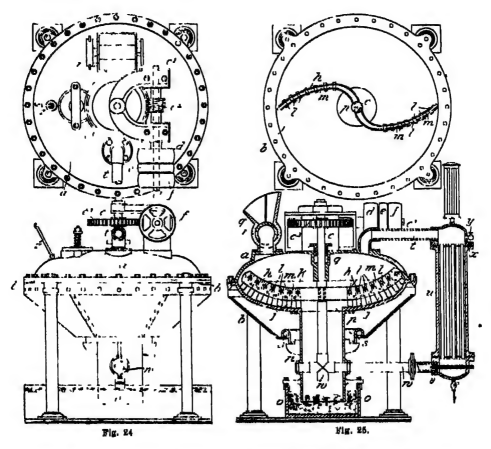
Bei metallischen Katalysatoren, wie Nickel, Kupfer, Mangan, Titan, Vanadin, genigt nach Ellis gewohnlicher Druck, wenn man eine Leitung mit diesen Metallen in fein verteiltem Zustande füllt und das Fettmaterial in kontinuerlichem Strome hindurchführt, während nach dem Gegenstromprinzip das wasserstoffhaltige Gas in entgegengesetzter Richtung hinzutritt Die Katalysatorrohre werden durch einen Dampfmantel geheizt und konnen schräg oder vertikal angeordnet sein. Da es indessen bei langen Schichten des Katalysators möglich ist, daß erhebliche Mengen desselben mit dem Wasserstoffgas gar nicht in Berührung kommen, hat Ellis das Verfahren derart abgeandert, daß auf 150 bis 200° C erhitztes Öl durch zwei oder mehrere Schichten eines festen porosen, katalytische Reagentien enthaltenden Materials durchgedruckt werden muß, wahrend unter hohem Druck stehender Wasserstoff (10 Pfund pro Quadratzoll) in entgegengesetzter Richtung wirkt. Der Katalysator kann auf Tellern ruhen, die in einem Turm übereinander ange ordnet sind, welche das Öl von oben nach unten durchläuft¹

Wilhelm Fuchs behauptet, eine wesentliche Beschleunigung der Reaktion dadurch zu erzielen, daß er das zu hydrogenisierende Öl nur auf 90 bis 150°C. den Wasserstoff hingegen auf 200 bis 250° C erwarmt, hierdurch soll die Aktivität des Wasserstoffs um ungefähr 10 Proz. erhoht werden Zur Erwarmung des Gasstroms dienen in einem Ölbad befindliche Kupfer- oder Nickelschlangen. Eine weitere Erhohung der Aktivität des Wasserstoffs um 15 bis 20 Proz. kann nach Fuchs erreicht werden, wenn man ihn nicht in molekularem, sondern in atomarem Zustande verwendet. Dies kann nun einerseits durch Anwendung chemisch aktiver Strahlen, andererseits durch Leitung des Wasserstoffs über katalytische Substanzen, wie Platinschwarz oder frisch hergestelltes Nickelpulver, dann bewirkt werden, wenn man in letzterem Falle ihn nachher unter hohem Druck durch erhitzte Metallscheiben diffundieren laßt Die katalytische Substanz wird in einem heizbaren Rohr von geeigneter Lange oder auf den Platten eines heizbaren Kolonnenapparates untergebracht Für die Ausführung des Verfahrens bedient sich Fuchs einer Beimengung von 1 Proz. eines Nickelkatalysators zum Reduktionsgut, einer Temperatur von 120° und eines unter 18 Atm. Druck stehenden Wasserstoffs, welcher durch ein Rohr von 3 m Lange und 60 mm lichter Weite, in dem sich als zweiter Katalysator Platinasbest in Form von Auskleidungsmaterial befindet, geleitet wird. Durch Erhitzen auf 250°C wird der Wasserstoff im Rohr aktiviert. Man soll auf diese Weise eine Verkürzung der Reaktionsdauer um mehr als die Halfte gegenüber anderen Verfahren erzielen.

¹ Elles und New Jersey Testing Laboratories, Amer. Patent 1 026 156 v. 14. Mai 1912.
Amer Patent 1 040 531 v. 8. Oktober 1912

Belg Patent 256 574 v. 15. Mai 1913. — Der atomare Zustand des Wasserstoffes nach der Diffusion durch Metallscheiben ist nicht sichergestellt; jedenfalls stellten Bellats und Lussane fest, daß H., durch Fe diffundiert, gesteigerte Reaktionstähigkent besitzt. — Über die mögliche Spaltung der Moleküle durch Licht vgl. Bollander, "Über langsame Verbrennung".

Um die Hartung unter verhaltnismaßig medrigem Druck zu bewerkstelligen und den Katalysator leicht wiedergewinnen zu konnen, hat A. Kragerund ein kontinuierlich arbeitendes Verfahren angegeben, nach welchem der Katalysator unter Druck durch ein erwarmtes Gemisch von Öl und Wasserstoff, welches unter Schleuderwickung steht, getrieben wird. Der Katalysator kann sodarm vom Reaktionsgut durch Zentrifugalkraft wieder getreint werden. Hierbei wird das Gemisch von Öl und Wasserstoff tangential in das Reaktionsgefaß eingeführt, um es in eine kreisende Bewegung nach einem



in der Mitte befindlichen Auslauf mit zunehmender Winkelgeschwindigkeit zu versetzen, während der Katalysator nahe der Mitte eingeführt und durch die Zentrifugalkraft allmählich an die Peripherie des Gefäßes getrieben wird¹.

Carleton Ellis nimmt die Behandlung von rohen Ölen mit Wasserstoff in einem Kessel vor, der mit Flügelrührern versehen ist Als katalytisch wirkende Substanz dient Nickelcarbonyl oder Nickelmetall, gemischt mit fein verteilter Holzkohle Das Gemenge wird auf etwa 180 bis 185°C erhitzt und unter Ruhren mit Wasserstoff behandelt, der von unten in den Kessel eintritt¹.

Lane empfiehlt einen praktisch bewahrten Ofen, in welchem er den Katalysator in Gegenwart des Öles durch Reduktion herstellt. Kantorowicz beschreibt diesen Apparat folgendermaßen³.

Man füllt in den Behälter o (Fig 24) Öl soweit ein, daß das Rohr n abgeschlossen ist. Sodann wird die Luft aus dem hermetisch geschlossenen Rundofen a, b durch Wasserstoff oder ein anderes geeignetes Gas verdrangt, während man die Luft aus dem Rohr s und dem Ventil y entweichen läßt. Nun wird der Rührer h, j in solcher Richtung in Bewegung gesetzt, daß die Masse nach der Peripherie gedruckt wird, und in den Ofen a, b durch die Vorrichtung r, q das Ausgangsmaterial eingefüllt Man heizt mit dem Gasbrenner s auf eine geeignete Temperatur, mißt diese mit dem Thermometer z, schließt völlig oder teilweise das Ventil y und öffnet den Injektor v, um frisches reduzierendes Gas zuzuführen Die fur die Reduktion nötige Zeit ist verschieden, wird aber dadurch bestimmt, daß das Wasser vom Kondensator u abzutropfen aufhört. Dann wird in umgekehrter Richtung mit dem Rührer h, j gerührt, so daß die Masse in der Mitte des Ofens gesammelt wird und dort durch das zentrale Rohr p in das vorgelegte Öl hinabfallt, ohne mit Luft in Berührung zu kommen

Bezüglich eines Verfahrens, das gestattet, überhaupt chemische Reaktionen zwischen Flüssigkeiten und Gasen mit Hilfe von katalytisch wirksamen Stoffen oder chemisch wirksamen Strahlen bzw gleichzeitig beider ohne häufige Erneuerung der Kontaktsubstanz möglichst rasch zu bewerkstelligen, führt Dr. Johann Walter ım D R P 257 825 (v. 27. Juli 1911) folgendes aus: Durch Einbringen einer Flussigkert in einen geschlossenen, mit Gasdurchfuhr und gegebenenfalls auch mit Strahlenquellen versehenen Raum, in welchem auf beweglichen Tragern sitzende, geeignet gestaltete Korper, welche zugleich als Kontaktstoffe dienen und, abwechselnd in die Flussigkeit eingetaucht, hierauf in den darüber befindlichen Gasraum emporgehoben werden, wird eine solche Reaktion begünstigt. Zur weitgehenden Ausnutzung der Kontaktsubstanz werden mehrere Reaktionsgefäße so hintereinander geschaltet, daß die Flüssigkeit im ersten Gefaß mit der am wenigsten wirksamen, im letzten mit der wirksamsten Kontaktsubstanz in Berührung kommt - Wahrend des Eintauchens wird die katalytisch wirkende Substanz nicht nur vollstandig von der Flüssigkeit durchtrankt, sondern bleibt auch während des Hebens von einer Flüssigkeitsschicht bedeckt Diese Schicht schließt nun nicht, wie man erwarten sollte, den für die Reaktion erforderlichen Gaszutritt vom Katalysator ab, im Gegenteil, Flüssigkeit und Ges reagieren hierbei sehr rasch aufeinander Die Löslichkert des Gases in der Flüssigkeit und deren physikalische Eigenschaften scheinen dabei nicht einmal eine wesentliche Rolle zu spielen, denn der wenig lösliche Wasserstoff vollzieht z B seine reduzierende Wirkung ziemlich gleich schnell in einer dünnflüssigen alkoholischen Chiminlösung wie im dickflüssigen Fischtran

Da jede katalytische Substanz mit der Zeit ihre Wirksamkeit einbußt, ist es für den technischen Betrieb von großer Wichtigkeit, die Benutzbarkeit solange als möglich zu erhalten. Oft hängt die Möglichkeit, eine katalytische Reaktion praktisch auszunutzen, ganz allem von der Dauerhaftigkeit des Katalysators ab, denn mit der Ernenerung bzw. Regenerierung sind Umstandlichkeiten, Arbeits- und Materialkosten verbunden. Die Auffindung der Katalysatorgifte und ihre Beseitigung erweist sich wegen ihrer geringem Menge oft sehr sohwierig Zudem gelangen bei einer hierzu vorgenommenen Vorreinigung leicht wieder andere Grite an die Kontaktstoffe. Die beste Reinigung von jenen Griten vollziehen die Kontaktsubstanzen selbst; wie sich fand, üben sie diese

¹ Amer. Patent 1 095 144 v. 28. April 1914.

² Lane, französ. Patent 489 943.

^{*} Kantorousce, Katalytische Fetthartung, Der Seifenfabrikant 1920; 3.

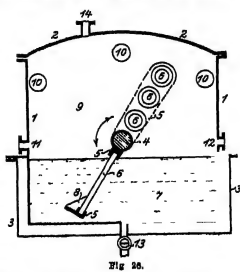
Wirkung auch dann noch wahrend langerer Zeit aus, wenn sie als katalytische Substanzen meht mehr brauchbar waren und umgearbeitet werden mitßten. Schaltet man mehrere Apparate hinteremander, die aufemanderfolgend mit der nambehen Flussigkeit und, wenn eine Reungung auch für das Gas notig ist, auch mit dem namlichen Gaso in der gleichen Richtung gesperst werden, dann vollzieht sich eine sehr gute Reinigung in den zuerst geschalteten Apparaten

Ferner vermogen ehemseh wirksame Strahlen die Reaktion zwischen Flüssigkeit und Gas unter Beilulfe eines Katalysators zu beschleunigen, indem so eine katalytische

Wirkung die andere unterstützt

Die Fig. 26 zeigt einen der Einzelapparate in ehematischem Vertikelschnitt. Zweckmaßig kommen eine Anzahl derselben nebenemander zur Aufstellung, die so verbunden sind, daß sowohl in bezug auf die Flüssigkeits- als Gasspeisung jeder derselben als erster oder letzter benutzt werden kann. Sind beispielsweise vier Apparate verhanden, so kann der erste bloß zur Strahlenemwirkung dienen, während seine Kontaktsubstanz regene-

riert while, im zweiten befindet sich die katalytisch am weingsten wirksame, im dritten die mittelwirksume und im vierten die wirksamste Substanz. Ist die Operation in Nr. 4 beendet, dann wird desen Inhalt abgezogen, jener aus Nr. 3 m Nr. 4 befordert new., und Nr. 1 erhalt weder frische Füllung mit Flussigkeit. Braucht schließlich nach bingerer Benutzung die Füllung in Nr. 4 zu lange Zeit für Beendigung der Reaktion, dann erhalt Apparat Nr. 1 fuscho Kontaktsubstanz und wird als Nr. 4, Nr. 4 als Nr. 3 geschaltet usw. Je nach den Stoffen, die zur Bearbeitung gelangen, kann das Abgas des einen Apparates unmittelbar oder nachdem es vorher durch geeignete Kühl-, Wasch- u. dgl. Vorrichtungen gegangen ist, in einen folgenden geleitet werden. Außerdem sind die erforderhehen Vorkehrungen zu treffen, um bei der geeigneten Temperatur und unter dem gunstigsten Gasdruck arbeiten zu



können, der, je nach der Reaktion, zwischen teiweisem Vakuum und vielen At-

mosphilren variert.

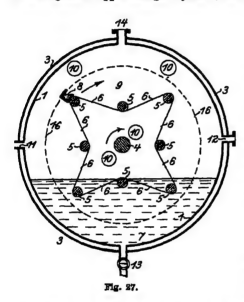
Der Apparat Fig. 26 besteht aus dem trogförmigen Gefäße 1, das durch Deckel 2 verschlossen und von einem für Heizung oder Kühlung eingenehteten Mantel 3 teilweise umgeben ist. In dem Gefäße 1 schwingen, befestigt an der Achse 4, die Halterteile 5, welche die Kontaktkorper 6 tragen, sie in die Flüssigkeit 7 tauchen und wieder herausheben, auf und ab. Schöpfrumen 8 ergießen auch während des Hebens noch Flüssigkeit über den Katalysator. Die Flüssigkeit 7 erfüllt nur zum Teil das Gefäß 1, über ihr befindet sich der Gasaum 9 und in ihm die Strahlenquellen 10. Stutzen 11 dient zum Einlassen der Flüssigkeit bzw. geschmolzenen Ware, 13 zum Ablassen, 12 zum Gascintritt und 14 zum Gasaustritt.

Der auf der Zeichnung veranschaulichte Apparat eignet sich zwar auch sehr gut zum Arbeiten mit gelösten oder suspendierten Katalysatoren, bietet dagegen dann besondere Vorteile, wenn sich der Katalysator irgendwie in eine foste Form bringen bzw. in solcher auf geeigneten Trägern fixieren läßt. Verbrennliche, mit dem Katalysator verschene Gewebe werden beispielsweise auf die schwingenden Teile des Apparates gespannt oder um gelochte Ton-, Drahtnetz- oder dgl. Zylinder gewickelt oder sonst in geeigneter Weise auf jenen Teilen befestigt. Ferner kann die katalytische Substanz auf und in porösen Platten, Zylindern und ähnlichen Formkörpern als Träger, die auf den chwingenden Teilen befestigt werden, fixiert sein. Das namliche kann mit Blechen der Drahtnetzen geschehen, die an ihrer Oberflache so aktiviert sind, daß sie als Konaktkörper brauchbar werden

Die Fig 27—29 zeigen in schematischen Vertikalschnitten andere Formen des orbeschriebenen Apparates, wobei die entsprechenden Teile mit den namlichen Ziffern

ezerchnet sind wie in Fig 26

Bei den Apparaten Fig 27 und 28 wird das abwechselnde Eintauchen in, sowie das Ieben aus der Flüssigkeit durch rotierende Bewegung erzielt. Das Gefaß 1 in Fig. 27 it ein liegender doppelwandiger Zylinder, auf dessen Achse 4 an beiden Enden inner-



halb des Behalters die (gestriehelt gezeichneten) Scheiben 16 sitzen, die durch Stabe 5 verbunden sind, und über welche man z. B emen mit katalytischer Substanz verschenen Baumwollstoff 6 spannt. Die Kontaktsubstanz kann auch in Form von Platten oder Staben radial gestellt oder somstwie für die Drehung geeignet eingebaut sein Beider Drehung der Achse 4 wird auch hierbei der Katalysator abwechselnd in die Flüssigkeit getaucht und aus ihr in den Gasraum gehoben Außer den Strahlenquellen, die oben bei 10 fest eingebaut sind, können auch noch solchedie, wie bei 10 in der Nahe der Achse angegeben, mitrotieren, angebracht sein.

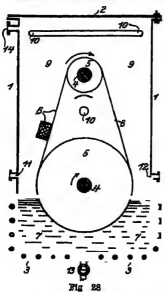
In dem Apparate nach Fig. 28 ist ein mit katalytischer Substanz verschenes Gewebe — Baumwolle, Asbest u. dgl. — über die beiden Walzen 5 gespannt, von denen die eine den Antrieb zur Drehung einalt. Dieses Gewebe kann auch aus Draht gefortigt sein,

spielsweise aus einem Metall, das sich als Katalysator wirksam machen laßt, oder auf lehem gelochte Behalter befestigt sind, die den Katalysator enthalten, wie bei 6 gechnet.

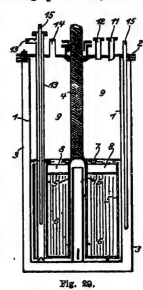
Die Ausführungsformen Fig 26, 27, 28 eignen sich außer zum Arbeiten mit Katalyoren und chemisch wirksamen Strahlen auch zum Arbeiten mit einem dieser Hilfsmittel zin, während die Ausführungsform Fig 26 nur dann in Frage kommt, wenn mit katalsscher Substanz allein gearbeitet wird. Bei letzterer Form wird der den Katalysator 6 haltende gelochte Behälter 5 durch das Antriebsorgan 4, hier eine Kolbenstange, zus Flüssigkeit in den Gasraum gehoben und wieder in diese gesenkt. Die Entleorung olgt durch das Abdrückrohr 13, das gleichzeitig ein Thermometerrohr 15 aufnimmt. Wie schon erwähnt, ist es in manchen Fällen zweckmäßig, vor die Apparato mit alytischer Substanz einen Apparat zu schalten, wolcher nur zur Strahleneinwirkung nt. Gegebenenfalls erweist es sich auch vorteilhaft, vor die Apparato, welche den talysator in seiner wirksamsten Form enthalten, einen Apparat zu schalten, der den talysator in dauerhaftester oder am leichtesten zu regenerierender Form enthält bzw. h eine andere katalytische Substanz enthalten kann, welche diesen Anforderungen gleichem Reinigungsvermögen von den Katalysatorengiften besonders gut entspricht. Die Härtung des Richnisoles wird im folgenden Beispiel geschildert:

Drei Apparate der Einrichtung Fig. 26 werden unter Vakuum gestellt, langsam Wasser-I zuströmen gelassen, die Wasserbader erhitzt, die schaukelnden Teile in Bewegung stat und in Apparat Nr 1 Bicinusöl eingefüllt. Nach etwa 2 Stunden wird der Juhalt Apparat Nr 1 nach Nr 2 gedruckt, während Nr. 1 frische Etillung erhält. weiteren 2 Stunden gelangt der Inhalt aus Nr. 2 in Nr. 3, jener aus Nr. 1 in Nr. 2 und Nr. 1 wird wieder frisch beschiekt. Jetzt ist die Apparatur im normalen Betriebe, man steigert den Wasserstoffdruck auf etwa 2 Atm und zieht den Inhalt aus Nr. 3 ab, sobald eine genommene Probe sprode, porzellanartig erstarit. Der Schmelzpunkt ist dann 61 bis 71°, der Erstarrungspunkt von 62 bis 59°. Der Inhalt aus Nr. 2 kommt darauf in Nr. 3 usw. Wahrend des Arbeitens laßt man stets etwas Wasserstoff abblasen, den man auffangen kann, er führt etwas Wasser und geringe Mengen fettiger Anteile mit fort.

Hier sowie in ahnlichen Fallen empfichlt es sich, für einen Dauerbetrieb dem Appaiate Nr 1 einen anderen vorzuschalten, der vornehmlich zur Reinigung durch Bestrahlung dient Über die Halter 5 der Fig. 26 kann femes Platindrahtnetz gespannt ein, oder



schon großtenteils unwirksam gewordener Katalysator kann sich an diesen Stellen befinden. Dieser Apparat wird ım Fallo des vorhegenden Berspiels obenfalls im Wasserbade erhitzt, der Inhalt bestrahlt, aber unter Vakuum gehalten. Vor dem Überdrücken nach Apparat Nr. 1 wird zuvor abwechselnd emige Male Wasserstoff emstromen gelassen und wieder Vakuum gegeben und schließlich das Öl durch ein geschlossenes Filter nach Apparat Nr. 1 geschickt Dieses Vorgehen entlastet zum Teil die Strablenarbeit in den folgenden Apparaten und gestattet hierbei die Verwendung von rohem, nur von seinen schleimigen Bestandteilen größtenteils befreatem Racinusöl



Verfahren und Ehnrichtung läßt sich auch zum Bleichen von Ölen oder Herstellung von Dicköl aus Terpentinöl benutzen.

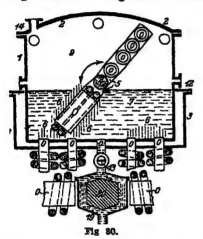
Ein anderes Verfahren zur Durchfürung katalytischer Reaktionen beschreibt *Dr. Johann Walter* im D. R. P. 295 507 vom 20. April 1913¹.

Wenn namlich Gase oder Dampfe in einem Rohre über eine Schicht feinen Pulvernickels geleitet werden, üben nur deren obere Teile die beabsichtigte katalytische Wirkung aus. Eine Rühreinrichtung aber wirbelt nur Pulverstaub auf, den der Gasstrom fortführt. Diese und andere Übelstände werden behoben, wenn man solche magnetische Katalysatorpulver unter den Einfluß permanenter oder Elektromagnete stellt. Dadurch bringt man das Pulver an die für die Reaktion günstigste Stelle, hält es dott fest, vermag z. B. durch zeitweise Unterbrechung des elektrischen Stromes von Elektromagneten oder Abstreichvorrichtungen immer wieder neue Teilehen des Katalysators zur Wirkung zu bringen und hält den Katalysator in den Gefaßen zurück. Je nach der durchzuführenden Reaktion und den sonstigen Umständen trifft man die Anordnung der magnetischen Felder Hat man z. B. mit Gasen oder Dampfen zu arbeiten, dann kann man durch jene Felder eine größere Anzahl förnlicher Schleier, aus dem Katalysatorpulver bestehend, in den Reaktionsrohren oder Retorten bilden lassen, welche die Gase durchstreichen müssen Oder man setzt in jene Rohre magnetisierte oder ma-

¹ Vgl. auch französ Patent 471 608 v. 8. April 1914 der Société L'Ozyliths und

netsserbare durchlochte Platten, Roste, Drahtnetze u. dgl. ein. oder man bruet mannetsserte Ruhrarme auf einer durchgehenden Welle au. Unterbricht man bruet hannessesten Feldern zeitweise den Strom ganzlich oder an einzelnen Teilen, dann brugt nan dadurch Bewegung in die Katalysstorteilehen, und man vermag sie sogar in verchiedenen Richtungen wandern zu lassen. Vor den Austrittsoffnungen der Gase und Dampfe bleiben magnetische Felder aber dauernd unterhalten, um ein Fortführen von Catalysatorstaub zu verhindern.

Da es mit den jetzigen Hilfsmitteln moglich ist, gewisse, hoheren Temperaturen widertehende elektrische Isolationen herzustellen, z. B. unter Verwendung orydierter Alumiumdrähte, ist man nicht an ein Kühlhalten der Elektromagnetwindungen gebinden; ann kann sie selbst ganz oder teilweise in die Reaktionsrehre verlegen und zugleich die Heitung oder Heißhaltung der sehen orhitzt zugeleiteten Clase und Dampfe durch sie be-



wirken. Bei den in Betracht kommenden Temperaturen wird die Magnetisierbarkeit der zur Benutzung gelangenden Metalle noch nicht verhindert

Hat man mit Gasen und Flüssigkeiten zu arbeiten, dann verfährt man ähnlich, woher man für eine innige Berührung und Durchdringung der Gase und der Flüssigkeiten sorgt.

, Die Katalysatoren 6 gemaß dem D. R. P. 257 825 z B. werden durch permanente oder Elektromagnete o ersetzt, wie Fig. 30 zeigt. Das Gefäß I erhält eine teilweise Füllung mit Fischtran (7), den man auf 160 bis 200° erhitzt. Nickelpulver (6) dient als Katalysator. Durchfließt nun ein elektrischer Strom die Magnetwindungen, dann sammelt sich das Nickel in den magnetischen Feldern der auf und ab schwingenden Träger (5), welche zunächst allein nur Stromanschluß erhälten, an

nd wird abwechslungsweise in den Tran gesenkt und in den darüber befindlichen, mit Vasserstoff gespeisten Gasraum 9 gehoben. Zeitweilige Stromunterbrechung bringt das fiekelpulver zum Abfallen, folgender Stromschluß wieder zum Anhaften, wobei frische, esser wirkende Teilchen freigelegt worden. Gegebenenfalls angeordnete Abstreif-

orrichtungen bewirken das gleiche oder wirken dabei unterstützend mit.

Nach erfolgter Hydrierung des Trans wird bei Stromschluß der Magnete der Gefäßhalt abgelassen, so daß das Nickelpulver im Gofäße für einen neuen Arbeitsgang verleibt. Es können auch noch außerhalb des Gefäßes befindliche Magnete am Boden
ageordnet sein (der auch selbst als Pol dienen kann), behufs ganz sicherer Zurückhaltung
s Nickelpulvers während des Ablassens, die nur zu dieser Zeit eingeschaltet werden,
ur letzteren Zweck läßt sich auch, angeschlossen an den Ablauf 13, ein besonderes
leines Gefäß (19) anbringen, aus dem das darin durch Elektromagnete festgehaltene
ickelpulver nachher durch den einfließenden Tran der folgenden Beschickung oder
armittels eingeblasenen Wasserstoffs oder durch stufenweise eingeschaltete, entsprechend
igeordnete Elektromagnete in das Reaktionsgefäß zurückbefördert wird. 20 bezeichnet
nen Eisenkörper, der sich als Zwischenpol in dem Gefäße 19 befinden kann.

Oder: In dem Gefäße I (Fig. 31) ist ein zweites, aus Aluminium oder dünnem Eisenbloch fertigtes Gefäß 5 angeordnet, das die Elektro- oder permanenten Magnete o enthält. den magnetischen Feldern der letzteren, in dem Zwischenraume der beiden Gefäße, mmelt sich eingegebenes Nickelpulver (6) an, katalytisch wirksame Schleier und Bärte Idend Besteht das Gefäß I aus Eisen, dann wirken dessen Wandungen, Zwischenpole restellend, unterstützend mit Durch den Stutzen 12 wird eine vorgeheiste Mischung s Kohlenoxyd und Wasserstoff eingeleitet; ersteres wird unter gleichzeitiger Bildung in Wasser zu Methan reduziert. Die Gese und der Wasserdampf verlassen den

durch den Stutzen 14, die davor angebrachten Magnete dienen zur vollstandigen Zurückhaltung des Nickelpulvers, das durch den Gasstrom fortgeführt werden kann Durch Anbringung von Rippen 19 und Verstellung der magnetischen Felder in verschiedenen

Richtungen wird ome innige Beruhrung der Gase mit dem Katalysator erzielt Die Reaktionstemperatur reguliert man nach der Wirksamkert des Nickel-Bea sehr pulvers. wirksamem beginnt die Reduktion des Kohlenoxydes schon bei 180° oder selbst noch früher. das

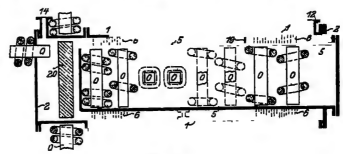


Fig 81

Nickelpulver verliert aber auch bei 360° noch nicht seine magnetische Eigenschaft Ferner. In dem Gefaße 1 (Fig. 32) and die beiden konzentrisch gelochten Zylinder 5 mit der Achse 4 drehbar gelagert, über deren Wandungen 1st Asbestgewebe (6) gespannt, das vorher mit ausgefalltem Palladium als Katalysator versehen worden ist. Die Magnete oder Elektromagnete o befinden sich außerhalb des Gefaßes, entweder auf einer drehbaren Achse, wie am Ende rechts, oder feststehend, wie am Ende links und dem dazugehorenden Vertikalschnitte (Mitte) der Fig 32 gezeichnet ist. In beiden Fallen sind mit den unneren drehbaren Zylindern 5 eiserne Zwischenpole 20 fest verbunden, welche durch die außeren Magnete in beliebig rasche oder langsame Drehung versetzt werden. Bei der ersteren Anordnung (Fig 32 rechts) geschieht dies durch Drehung der außeren Magnete, bei der anderen Ausführungsweise (Fig. 32 links) durch abwechselnden Stromschluß der beiden seitlichen Magnetschenkel, wahrend der mittlere immer eingeschaltet bleibt. Um eine drehende Bewegung der inneren Katalysatorträger 5 bzw. der Katalysatoren selbst und damit ein abwechselndes Eintauchen in die Flussigkeit 7 und Heben in den Gasraum 9 zu erzielen, sind also gar keine Stopfbuchsen für die Arbeitsübertragung in das Gefaßinnere notig; die Unannehmlichkeiten mit diesen, wie sie sich in vielen Fallen zeigen, sind daher vollstandig vermieden

Wird das Gefaß 1
mit einer reduzierbaren
Substanz bzw deren
Lösung teilweise gefüllt
und Wasserstoff zugeführt, dann vollzieht
sich die Reduktion sehr
rasch mit oder ohne
erhöhten Wasserstoffdruck bei gewohnlicher
oder erhöhter Temperatur.

F

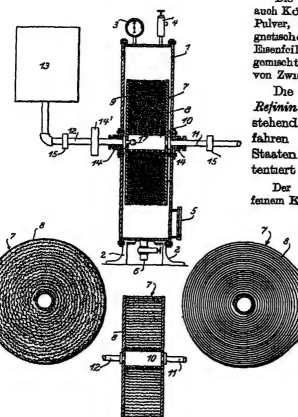
Magnetische Felder lassen sich in sehr man-

nigfaltiger Weise anordnen und ausnutzen, dadurch ist die Möglichkeit für eine große Zahl von Apparatformen gegeben, z. B. lassen sich alle sonstigen der Patentschrift 257 825 dafür gebrauchen Außerdem können Apparate konstruiert werden nach Art von Berieselungstürmen und Rektifikationskolonnen, auf dem Prinzip der Zentrifuge oder Mammutpumpe berühende u. dgl.

Die Anwendbarkeit der magnetischen Felder erstreckt sich auch auf das Befreien von Gasen oder Dämpfen oder Flüssigkeiten bzw gelöster oder geschmolzener Substanzen.

m Katalysatorengiften vermittels sehen gebrauchter oder frischer, magnetischer Katasatoren und auf das Zurückhalten magnetischer Katalysatoren, die bei anderen, sonst ne Magnetismus arbeitenden Verfahren durch Gase oder Flussigkeiten fortgeführt irden können.

Ist der Katalysator stark magnetisch, dann laßt er sich für das Verfahren auch auf ier unmagnetischen Unterlage, zur besseren Verteilung, fixieren. Andersotts kommen ihtmagnetische Katalysatoren auf magnetischer Unterlage fixiert sein, z. B. Metalle r Platingruppe auf Eisen.



Die Katalysatoren konnen auch Körner od dgl. bilden statt Pulver, und es konnen den magnetischen Katalysatoren noch Eisenfeile, drehspane u. dgl. beigemischt werden behufs Bildung von Zwischenpolen

Die Chrsholm Process Oil Refining Co hat das nachstehend veranschaulichte Verfahren in den Vereinigten Staaten von Nordamerika patentiert erhalten¹ (Fig. 33).

Der Katalysator besteht aus feinem Kupferdraht, welcher mit

einem rauhen elektrolytischen Nickeltiberzug verschen 1st. oder aus Nickeldraht selbst, ebenso kann Palladiumdraht verwendet werden. Der Draht wird spulenformig aufgewickelt oder in Form von Drahtgazeverwendet (7, 8) Die Spule 7 (um Auf- und Grundriß dargestellt) rotiert in einer feststehenden Trommel 1 und besitzt in ihrom Zentrum eine Kammer 10, in welcher

Mischung des Öls mit dem Hydrierungsgas stattfindet Das Öl tritt mit einer Temtur von 160° unter Druck aus Behalter 13 durch die Brause 17 in die rotierende amer 10 ein, in welche zugleich Mondgeneratorgas aus 11 eingepreßt wird. Das mit

Gas innig vermengte Öl wird durch Zentrifugalkraft gegen die Drahte der Spule hleudert und bleibt so in steter und abwechselnder Berührung mit dem Katalysator. kann bei 4 austreten Das fertige Produkt wird bei 6 abgelassen. 5 ist ein Mannloch, tellt den Antrieb vor

Das Verfahren hat die Herstellung eines Schweinefettersatzes aus Baumlsamenol zum Ziele.

¹ Amerik. Patent 1 114 963 v. 27. X. 1914 (ans Seifenfehritzent" Talan 1014)

Nach Fresenius (D P. A v. 1. VII. 1913) erscheint es vorteilhaft, Öle vor der Behandlung mit Wasserstoff mit reinem Kohlenpulver innig zu mischen, danach zu erhitzen und mit Wasserstoff über Kontaktstoffe, wie porose Kohle, Metallcarbide oder andere bekannte Kontaktsubstanzen, zu leiten. Die Hydrierung soll hierdurch vollstandiger und in kürzerer Zeit erfolgen, ferner sollen die bei anderen Verfahren durch das Erhitzen entstehenden

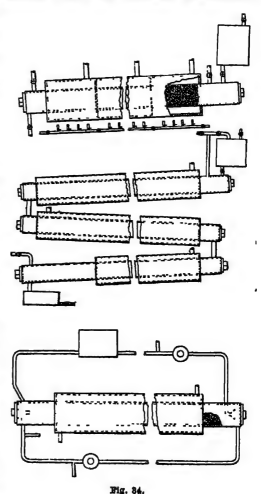
Zersetzungen des Hydriergutes vermieden bzw. unschadlich gemacht werden, so daß das Verfahren speziell zur Hartung von Speisefetten dienen kann ¹

Die Methode, nach welcher Ellis arbeitet, ist aus den nachfolgenden Abbildungen ersichtlich, deren Beschreibungen Kantorowicz folgendermaßen wiedergibt

Im amerik.Patent Nr 1026156 erfolgt das Hydrogenisieren des Öles dadurch, daß letzteres ein langes, den Katalysator enthaltendes Material durchfließt (Fig. 34)

Wasserstoff oder Wassergas werden im Gegenstrom so geführt, daß stets Gas mit höchstem Wasserstoffgehalt mit einem am starksten abgesättigten Öle in Berührung tritt. Das Rohr ist geneigt und von einem mit einem flüssigen Medium beschickten Heizmantel umgeben Die Tamperatur ist an den verschiedenen Stellen des Rohres beispielsweise von 158° auf 165° und 180° gestoigert Gewölnlich soll Atmosphärendruck genügen. Wasserstoff kann im Kreislauf die Apparatur durchstreichen.

Einen anderen, durch amerikanisches Patent Nr. 1 040 532 geschützten Apparat Ellis zeigt die Fig. 35 im senkrechten Schnitt.



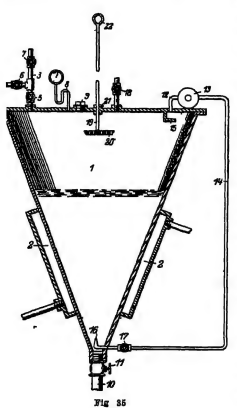
l ist ein Behalter von konischer Form mit dem Dampfmantel 2. Die Rohre 3 und 4 dienen als Einlaß für Öl und Wasserstoff; 5, 6 und 7 sind Ventale, 8 ist ein

Siehe auch Amer. Patente Nr. 1 084 202 v. 13. Januar 1914; 1 084 203 v. 13. Januar 1914; 1 040 532 v. 8. Oktober 1912; 1 043 912 v. 12. November 1912, welche zwar die Ölhärtung mit Nickelkatalysatoren betreffen, aber keine prinzipiellen Probleme zum Gegenstand haben.

¹ Foutancies Die beteletische Watthdring Saifanfahribent 1090. 5

uckmanometer, 9 ein verschlossener Stutzen zum Einfüllen des Katalysators, 10. Ölauslaß mit dem Ventil 11. Ein Rohr 12 führt von der Decke des Behalters zur mpe 13, deren Auslaß durch das Rohr 14 mit der Düse 16 in Verbindung steht ist ein Ventil, 15 ein Spritzblech vor dem Rohre 12, 18 ein Ausblaserohr, 19 eine opfbuchse

Das Öl tritt in den Behälter durch das Rohr 3 em, bis dieser ungefahr zu ²/₃ gelt ist, also ein genügender Sammelraum für das Gas bleibt Danach wird das Ventil 7 schlossen, Wasserstoff oder wasserstoffhaltiges Gas durch das Rohr 4 eingeleitet,



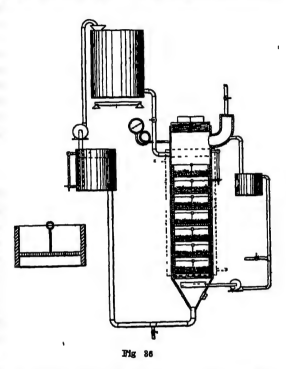
die Pumpe 13 m Bewegung gesetzt und das Auslaßventil 18 zur Entfernung der im Apparat vorhandenen Luft geoffnet. Ist dies geschehen, so wird das Ventil 18 geschlossen und der Katalysator bei 9 eingefüllt, sodann wird 9 geschlossen Inzwischen wird der Dampfmantel 2 mit Dampf gespeist, um das Ol auf die bestgeeignete Reaktionstemperatur, namhch 150 bis 200° C, anzuwarmen. Hierbei steht die porose Platte 20 an der Decke des Behalters Die Pumpe 13 zieht den Wasserstoff aus dem oberen Sammelraum des Behalters ab und pumpt ihn zu Boden, von wo aus er das erhitzte Ol und den Katalysator durchperlt. nicht absorbierte Wasserstoff arbeitet also im Kreislauf, der absorbierte wird jeweils durch frischen allmahlich ersetzt In dem Raum über dem Öl wird ein Vakuum von vorzugsweise 1 mm Quecksilber aufrechterhalten. Ist das Öl bis zur gewunschten Stufe hydriert, so wird die Filterscheibe 20 niedergelassen. bis sie an den Wanden des Behälters über der Düse 16 anliegt Die Pumpe wird stillgesetzt und das Ventil 11 geöffnet. Das Ventil 6 im Wasserstoffemlaß bleibt währenddessen geöffnet. Der Katalysator wird durch die Filterscheibe im Behalter zurückgehalten und bleibt also außer Berührung mit der Luft Sodenn wird frisches Ol ein-

der Inde Soden wird riedere der Inde Soden wird riedere der Inde Soden wird riedere dem Öl zu nischen, und die Scheibe, wie zum Beginn der ersten Charge, hoch gestellt Der zeß wird sodenn wiederholt. Durch das Fehlen jedes Reaktionsdruckes wird die lung unerwünschter Laktone oder ahnlicher Körper, die die Katalysatoraktivität nträchtigen, verhindert Geeignete Katalysatoren sind fein verteilte Metalle, wie allisches Nickel oder Nickel auf einem mehr oder weniger aktiven Träger, wie 3 Kohle. Dieses Patent steht im Zusammenhange mit dem amerik. Patent 695 206/1912.

Die Fig. 36 zeigt den im amerikanischen Patente Nr. 1040 531 beschriebenen, geschutzten Apparat.

Ehn eingehendes experimentelles Studium wurde dem Nickelkatalysator als solchem gewidmet. Für den okonomischen Betrieb einer Fetthartungs-anlage ist es nämlich wichtig, den Katalysator möglichst wirksam und dauerhaft zu gestalten. Schon Sabatier und Senderens beobachteten, daß Nickel nicht unter allen Umstanden für katalytische Reaktionen in gleichem Maße befähigt ist. So erklären sie zwar auch ein nicht durch frische Reduktion

von Nickeloxyd entstandenes Nickel, z B. Nickelfeile, katalytisch für Wasserstoffanlagerung befahigt, aber es sind nach ihrer Beobachtung bei Verwendung dieses Materials hohere Temperaturen als sonst erforderlich, auch geht die Reduktion geringerer mit Regelmäßigkeit vor sich 1. Einen weiteren wichtigen Einfluß besitzt die Reduktionstemperatur. Sie soll möglichst niedrig liegen, da sonst die katalytischen Fähigkeiten sich vermindern² Weiterhin soll der Katalysator eine große Oberfläche besitzen 3 und vor Substanzen, die antikatalvtische Eigenschaften betatigen. bewahrt werden. Erdmann und Bedford bereiteten unter Beobachtung dieser Bedingungen ihren Nickelkatalysator



z. B. auf folgende Weise Reines Nickelcarbonat wurde in einem Nickeltiegel durch starkes Glüben in Nickeloxyd übergeführt und mit destilliertem, insbesondere chlorfreiem Wasser zu einem Brei angerührt, in welchen erbsengroße Stücke ausgeglübten Bimssteines eingetragen wurden. Nach gutem Durchrühren wurden die einzelnen Bimssteinstücke mit der Pinzette auf Uhrgläser gebracht und im Trockenschrank bei 95°C getrocknet. Hierauf wurden sie in Glasrohren gefüllt, welche im Ölbade auf 275 bis 285°C erhitzt wurden. Die Reduktion erfolgte mittels Wasserstoffs aus Stahlflaschen

¹ Chemisches Zentralblatt 1897, 1, 801.

^a Über die Bereitung des Katalysators und die Reduktionstemperatur durch Subatier

siehe Paul Sabatier, La catalyse etc.

³ Bei den Ölhartungskatalysatoren geht die Reaktion nur auf deren Oberfläche vor sich; die Wirksamkeit wird daher mit letzterer zunehmen; dies ist auch der Grund, warum kompakte Metalle weniger wirksam sind als fein verteilte. — Vgl. übrigens die

und ging solange vor sich, bis ein mit den Apparaten verbundenes Capillarrohr nicht mehr Kondenswasser zeigte, was nach etwa 8 Stunden der Fall war¹.

Die erforderliche niedrige Reduktionstemperatur würde, wenn man der Existenz von Metallhydruren zustimmt, damit zusammenhangen, daß die Metallhydrüre jenseits bestimmter Temperaturen nicht bestandig sind. Eben daraus wurde auch ein Optimum der Reaktionstemperatur für den Hydrogenisationsprozeß folgen Welche Temperaturen zur Reduktion von Nickel aus Nickeloxyd erforderlich sind, hat Ipatrew ermittelt Nickeloxyd kann durch Wasserstoff unter gewohnlichem Druck bei 190 bis 200°C vollsteindig zu Nickel reduziert werden. Die Reduktion beginnt schon bei 170°C und kann bei 200°C beendigt sein, vorausgesetzt, daß Nickeloxydul, welches meist im kauflichen Oxyd vorkommt, im Praparate nicht vorhanden war: ienn Nickeloxydul laßt sich erst über 200°C zu Nickel reduzieren. Solche inter 270°C gewonnene Nickelpulver zeigen auch pyrophore Eigenschaften, ane Tatsache, die wiederum auf die Existenz von Hydruren zurückgoführt verden konnte. Der Ansicht Fokins von der Existenz der Nickelhydrüre tehen aber auch andere Vermutungen gegenüber. Ipatsew erklärt, daß Nickel elbst unter Druck keinen Wasserstoff absorbiere und daher kein Wasserstoffnetall bildet Er zieht es überhaupt in Zweifel, ob die Reduktion des Nickelxyds durch Wasserstoff vollståndig bis zu Nickel fortschreitet. Sie kann sich noglicherweise auf die Bildung der niedrigeren Nickeloxyde beschränken, velche dann dieselbe Wirkung wie reduziertes Metall ausüben. Ipatiew ührt überhaupt die katalytische Wirkung des reduzierten Nickels auf die legenwart von Nickeloxyd und Feuchtigkeit zurück, welche stets im reduierten Nickel vorhanden sind. Unter Druck und bei der betreffenden Temeratur wird namlich unter dem Einflusse des Wasserstoffs das Oxyd zu letall unter Bildung von Wasser reduziert, da beide Stoffe in statu nascendi urken, bilden sie wiederum Metalloxyd und Wasserstoff, welcher die organishen Verbindungen reduziert³

Anderseits negieren Meigen und Bartels eine erhebliche Funktion des Vassers bei der gewohnlichen Reduktion und halten sie nur in allseitig geschlossenen Gefaßen, also für Umstände, unter denen Ipatiew arbeitete, ir denkbar, in offenen Gefaßen, wie sie bei der üblichen Art der Fetthärtung arwendet werden, erscheint Meigen und Bartels eine solche Wirkung deshalb nwahrscheinlich, weil das gebildete Wasser durch den in großem Überhusse durchgeleiteten Wasserstoff sofort entfernt werden würde. Senderens id Aboulene haben gefunden, daß die Reduktionstemperaturen verschieden nd, je nachdem der Nickelkatalysator aus Nickeloxyd, Nickelhydroxyd ler aus einem mittels pyrophorem Nickel gewonnenen Oxyd hargestellt rd. Sie erklären weiterhin, daß zwischen Beginn und Ende der Reduktion

Bedjord, Inaug.-Dissertation (Halle a S. 1906)

Ipatiew, Journ. f prakt Chemie 1908, S 521.
 Ipatiew, Journ. f prakt Chemie 1908, S 521 his 521

ein erhebliches Temperaturintervall besteht, und daß diese Temperaturunterschiede bei den Oxyden mit dem mehr oder minder stark vorgenommenen Ausglüben, bei den Hydraten jedoch mit der Bildung schwer reduzierbarer Suboxyde zusammenhange. Die Reduktion ist unter 300°C jedenfalls unvollstandig, und es entsteht hierbei ein Gemenge von reinem Nickel und Oxyd, wobei letzteres nicht nur nicht storend wirkt, sondern die Aktivitat des Katalysators gegenüber einem bei hoherer Temperatur reduzierten reinen Nickel erhoht. Die genannten Experimentatoren empfehlen sogar, nach der Reduktion noch auf hohere Temperatur zu erhitzen, weil hierdurch zwar die Aktivitat des Katalysators herabgesetzt, dafür aber seine Wirkungsdauer erhöht wird¹.

Die Herstellung des Katalysators in der technischen Praxis spiegelt alle auf experimentell-wissenschaftlichem Wege gefundenen Erfahrungen wider. Schon *Clemens Winkler* hat porose Körper, wie Asbest, Binstein, Kieselgur, Ton usw., als Träger für Kontaktsubstanzen angewandt, um letzteren eine großere Oberflache zu erteilen².

Orosfield and Sons und Markel verwendeten zur Fetthartung zuerst poroses, mit Metall impragniertes Material, indem sie Kieselgur, Asbest oder Holzkohle mit Nickelnitratlösung trankten, diese Masse sodann trockneten und erhitzten, wodurch Nickeloxyd entstand; durch Reduktion im Wasserstoffstrom kann letzteres in Metall übergeführt werden. Wird statt des Nitrats ein anderes Salz verwendet, so muß durch Behandlung mit alkalischen Reagentien erst Nickelhydroxyd behufs nachfolgender Reduktion hergestellt werden³.

Ähnlich verfahren die Naamlooze Vennootschap Ant. Jurgens. Ver Fabr.⁴
Wie M. Wilbuschewitsch⁵ den Katalysator herstellt, wurde bereits geschildert

Um die Kontaktsubstanz in sehr fein verteiltem Zustande verwenden zu konnen und so die Härtung wistschaftlicher und rascher durchzuführen, behandelt die *Georg Schicht A-G* merte, porose, fein verteilte oder gepulverte Stoffe, z. B. Kieselgur, Bergmehl, Asbest oder Holzkohle, mit einer wasserigen Losung von ca 55 Proz. NiSO₄ und hierauf mit Alkalı Nach dem Waschen und Trocknen wird bei 300 bis 500°C mit Wasserstoff behandelt Solche Kieselgurkatalysatoren enthalten ca. 30 Proz. Ni. Die Alkalibehandlung wird erspart, wenn man statt des Nickelsulfats Nickelnitrat verwendet.

Die Benutzung eines so gewonnenen Katalysators erfolgt im technischen Prozeß nach dem osterr Patent 69 025 derart, daß zunächst das zu hydrierende Material in einem mit Rührwerk versehenen Druckkessel auf eine hohe,

¹ Zeitschr. f. angew. Chemie 1913, S. 641 (Bull. Soc. chim 1912 [11])

^{*} D. R. P. 4566.

Engl. Patent 30 282/1910 v 10 Dezember 1910.

⁴ D. P. A 12 578 v. 15. Juli 1911.

Engl. Patent 72/1912 v. 24 Dezember 1910; Amer. Patent 1 029 901 v 18. Juni 1912, Franz. Patent 426 343, Österr. Patent 66 490; Sohw. Patent 55 938 v. 18. April 1911 and S 47 deser Schrift

er der Zersetzung liegende Temperatur erhitzt wird, worauf der Katalysator esetzt wird. Wasserstoff unter Druck wird nun durchgepreßt und gleichig gerührt. Je großer der Druck, um so kurzer ist die Reaktionszeit. Schon Proz. des Reaktionsmaterials an Metall ist wirksam.

Em besonders wirksames Katalysatormaterial stellt die Badische Amlin-Sodajabrik dadurch her, daß die Reduktion der Metallverbindung (Ni, Fe) mittels Wasserstoff unter hohem Druck vorgenommen wird. Wird inn auch die Hydrierung unter einem Drucke von min. 30 Atm, im opt. r 50 Atm vorgenommen, so erfolgt sie im kontinuierhehen Betriebe selbst Anwendung von Eisen allein, bei 120°C und darunter, bei aktiviertem sel sehon unter 80°C besonders rasch¹.

Kayser trankt Kieselgur mit einer konzentrierten wasserigen Losung schwefelsaurem Nickel, fügt hierauf trockene Soda hinzu, kocht in Wasser, knet, glüht das Nickelcarbonat und reduziert. Um reduziertes Nickel Einbuße seiner katalytischen Eigenschaften der Luft aussetzen zu konreduziert Kayser das Nickeloxyd bei 500 bis 600°C, und leitet sodann h das Reduktionsmaterial einen Kohlensaurestrom.

ihnlich verfahren die Bremen-Besighermer Ölfabriken*.

Auch nach C und G Muller werden die katalytischen Fähigkeiten von eil und Eisen bei der Hydrogenisierung von Fetten gesteigert, wenn die ille nach der Reduktion im Wasserstoffstrom nochmals im Kohlensäuren gegluht werden (nach Ansicht dieser Anmelder werden die im Wasserwahrscheinlich entstandenen Metallhydrüre zersetzt und in reine Metalle andelt) Auch kann man statt der pulverformigen Katalysatoren, zufolge unten zitierten Anmeldungen, Drehspane oder Schrotstücke aus Nickel, 1 und Kupfer anwenden, welch letztere sogar den Vorzug großerer Unfindlichkeit besitzen sollen Die Reduktionstemperatur liegt zwischen bis 200° C⁵

Illis hat sich die Herstellung von Katalysatoren durch verschiedene ikanische Patente schützen lassen. Er bedeckt aktive Tierkohle oder kohle mit reduziertem Nickel. Letztere soll vorher mit heißer verdünnter stersäure behandelt werden, um Kalk oder andere basische Produkte itfernen, sodann mit 5 proz Sodalosung in der Warme gewaschen werden, sie in Verbindung mit den ublichen Katalysatormetallen (Platin, Palla, Nickel, Kobalt usw.) verwendet wird.

ie Bedeckung mit Nickel erfolgt, indem eine solche Holzkohle mit höch-20 Proz. Nickelhydroxyd gemischt und sodann bei steigender Tempebis etwa 300°C durch einen Wasserstoffstrom reduziert wird. Oder

Bei hohem Drucke muß die Reaktionstemperatur nieding sein, da sonst die Fette

Amer. Patent 1 004 034 v. 26 September 1911.

Amer. Patent 1 001 279 v. 22 August 1911

D R P. 312 427 v. 30. Mai 1912. Zusatz zum D. R. P. 286 798.

Franz. Patent 450 703 v. 18 November 1914;

Amer Patent 1 060 673 v 6 Mai 1919

i

es wird Gasruß mit einer gesattigten Losung von atzenden oder kohlensauren Alkalien impragniert und mit einer gesattigten wasserigen Losung von Nickeloder Kobaltsalzen übergossen, um auf diese Weise an der Oberflache Nickeloder Kobalthydroxyd abzuscheiden Hierauf wird im Wasserstoffstrom reduziert 1

Nach den Ausführungen der Patentschrift der Bremen-Besigheimer Öljabriken (D. R. P. 304 043 v. 18 Aug. 1912) haben sich bei der Verwendung von Metalloxyden und Metallsalzen als Katalysatoren verschiedene Nachteile ergeben

Emerseits sinken die als Katalysator verwendeten Salze sehr leicht zu Boden, kleben zusammen und werden dadurch in ihrer Wirkung auf die zu behandelnden Stoffe beintrachtigt. Anderseits storen das in den Salzen enthaltene Wasser sowie die beim Erwarmen frei werdenden flüchtigen Sauren die Durchführung des Reduktionsprozesses im Autoklaven.

Zur Vermeidung dieser Übelstande konnen die als Katalysator zu verwendenden Metallsalze bzw. Oxyde auf porose anorganische Stoffe so fein verteilt werden, daß sie in dem zu behandelnden Stoff schwebend bleiben; es kann aber auch das Wasser und der Teil der flüchtigen Saure, der sonst beim Reduktionsprozeß frei wird, vor dem Reduktionsprozeß entfernt werden

Bei der Verwendung der Kontaktmasse zur Reduktion von Ölen oder Fetten verfahrt man zweckmäßig in folgender Weise.

Man trankt Kieselgur, Asbest o. dgl. mit einer Lösung eines Metallsalzes, beispielsweise Nickelacetat. Nach dem Trocknen der Masse wird dieselbe mit etwas Öl so fein verrieben, daß eine mikroskopisch feine Anreibung entsteht. Diese Masse wird in einem geschlossenen Apparat, der mit Rührwerk versehen und an eine Vakuumleitung angeschlossen ist, auf etwa 150 bis 200°C erwärmt. Hierbei wird alles Wasser und der Teil der fluchtigen Saure, welcher sonst bei der Reduktion im Autoklaven frei würde, entfernt. Zum Schluß der Operation wird, um den Katalysator noch etwas aktiver zu machen, Wasserstoff durchgeleitet

Handelt es sich darum, andere ungesattigte Verbindungen als Öl mit Hilfe der Kontaktmasse in gesattigte uberzuführen, so wird man die Kontaktmasse statt mit Öl mit dem entsprechenden anderen Stoff, für den die Kontaktmasse verwendet werden soll, mischen, oder aber man kann auch statt dieses Stoffes ein indifferentes Losungsmittel, wie Tetrachlorkohlenstoff oder Chloroform, verwenden.

Man erhält auf diese Weise einen sehr wirksamen Katalysator, der lange haltbar und transportfahig ist, so daß er nach Belieben verbraucht werden kann. Das Verfahren gestattet die Herstellung einer brauchbaren Kontaktmasse in viel einfacherer und billigerer Weise, als es bei der Fabrikation von Katalysatoren, welche aus reduziertem, auf einem Trager niedergeschlagenem

¹ Amer. Patent 1 078 541 v. 11. November 1913. Amer Patent 1 084 258 v. 13. Januar 1914. 1 088 673 v. 24. Webmer 1914.

l bestehen, moglich ist. Ebenso verhalt es sich mit der Regeneration Kontaktmasse¹.

in die reduzierte Katalysatormasse vor der schadlichen Einwirkung auft zu schutzen, umgeben sie auch *Wimmer* und *Huggins* in Pastenform einulgiert mit einer Hülle von Öl²

ach Hermann Kast besitzt die Herstellung der Katalysatoren in gewohn-Weise Nachteile³. Werden sie aus den entsprechenden Metallsalzgen direkt durch Agentien gefallt und reduziert, so scheiden sich die rischlage bzw Reduktionsprodukte in grobkrystallinischer Form aus ihn aber vorher porose Stoffe mit den Salzlösungen getrankt, so schlacken iederschläge beim nachfolgenden Erhitzen. In beiden Fallen wird die lächenwirkung erheblich verringert Kast verwendet daher die Salze öher nitrierten Phenole, insbesondere diejenigen des Trinitrophenols,

Homologen und die Derivate dieser Verbindungen Schon beim Erentwickeln diese Salze eine große Menge von reduzierenden Gasen,
e die Masse wahrend des Verbrennens aufblahen. Dadurch wird die soerhaltene Asche, stelle sie nun ein Metall oder ein Metalloxyd vor, sehr
in ös und schwammig und besitzt große Oberflächenwirkung. Besonders
iet sind die Schwermetallverbindungen der hoheren Homologen des
rophenols — Um die Gefahr einer Explosion beim Erhitzen dieser Verngen zu vermeiden, fugt Kast vorher indifferente Stoffe zu

le bisher geschilderten Verfahren stimmen darin uberein, daß die zur amkeit erforderliche Oberfläche durch Impragnation eines porosen ials mit Nickel geschaffen wird.

die Kontaktmassen meist in Form loser, pulveriger oder korniger anz angewandt werden und hierdurch die Wiedergewinnung durch tion erschwert, sowie der Bau der Apparate mit großer Bemessung des ktraumes erfolgen muß, hat Andersen es für alle Kontaktprozesses Ihaft erklärt, bei den erwähnten Prozessen als Kontaktmetalle die lings von Hannover dargestellten Porenmetalle zu verwendens. Aus solchen Kontaktporenmetall, dessen Elemente bei der Reduktion der ittigten Fettsauren oder deren Glyceride aus Nickel, Kobalt, Eisen, ir, den Platinmetallen, Erdmetallen usw. bestehen, sollen Teile der feinden Apparatur, wie Behalterwand, Rührer usw., hergestellt werden e Porenmetalle sind von schwammigem Gefüge und sehen zwar äußerlich swöhnliche Metalle aus, besitzen aber eine 100- bis 1000 mal größere niche als letztere bei gleichem Volumen

D. R. P 312 427 vom 30. Mai 1912, Zus. zum D R. P. 286 789

^{).} R. P. vom 20 Februar 1912.

Term. Kast, Amer Patent 1 070 138 v 12 August 1913.

Cimura stellt den Katalysator her, indem er gepulverten Bimstein mit der fünf-Menge trockenen pulverförmigen Nickelnitrats mengt und bei 400°C unter Rühren mpfförmigem Ammoniumchlorid behandelt. Aus den Angaben ist nicht deutlich rsichtlich, in welcher Form der Katalysator verwendet wird (engl. Patent 118 323). 'mil William Andersen in Glostrup (Danemark) D. R. P. 277 222 v. 15. Mai 1912, ranzös. Patent 437 816

Die Katalysatorenmasse laßt sich auch in zusammenhangender Form verwenden O. Chr Hagemann und Ch. Baskerville stellen die Katalysatoren in Form sehr dunner Blattchen oder Films in einer Starke von 1/20000 bis 1/40000 Zoll im metallischen Zustande oder an der Oberflache oxydiert her¹, wahrend Ellis den Nickelkatalysator als Kolloid gewinnt, indem er durch zwei in destilliertem Wasser befindliche Nickelstäbe einen elektrischen Strom von hoher Spannung leitet 2

Fein verteiltes metallisches Nickel bildet bekanntlich in Bertihrung mit Kohlenoxydgas schon bei ca. 30°C eine Verbindung von der Zusammensetzung N1(CO)4, das Nickeltetracarbonyl, dieses 1st eine bei 43°C siedende Flüssigkeit von unangenehmem Geruch und giftiger Wirkung, welche indessen nur bei relativ niedrigen Temperaturen beständig ist. Sie ist in allen Fetten und Fettsolventien löslich und oxydiert sich an der Luft Schon bei Temperaturen oberhalb 180°C zerfallt sie wieder in Nickel und Kohlenoxyd. Es lag daher mit Rücksicht auf die für den glatten Verlauf des Hydrogenisationsprozesses erforderliche Reinheit des Kontaktmaterials nahe, das Nickeltetracarbonyl zur Erzeugung dieses Materials zu benutzen. Eine diesbezügliche Ausarbeitung eines technischen Verfahrens ruhrt von Shukoff her. Da das beim Erhitzen von Nickelcarbonyl in zusammenhangender Form abgeschiedene Nickel als Kontaktsubstanz für die Reduktion organischer Korper nicht geeignet ist, leitet Shukoff gasformiges Nickelearbonyl oder ein diese Verbindung enthaltendes Gasgemisch in das zu reduzierende Gut und bringt die Temperatur über die Dissoziationstemperatur des Nickeltetracarbonyls Hierdurch wird metallisches Nickel im Zustande einer solchen feinen Verteilung ausgeschieden, daß das Reaktionsgemisch vom ausgeschiedenen Metall schwarz aussieht und das ausgeschiedene Nickel stundenlang in Schwebe erhalt In dieser Form ist das Nickel außerst aktiv.

Das Verfahren wird durchgeführt, indem man Kohlenoxyd über eine entsprechend lange Schicht Nickel, welches auf 60°C erwarmt wird, leitet Das nickelcarbonylhaltige Gas stromt nun langsam in das zu hydrogenisierende Öl ein, dessen Temperatur auf 180°C gebracht ist. Sobald sich das Nickel im Öl fein verteilt ausgeschieden hat, wird der Kohlenoxydstrom unterbrochen, die Temperatur des Öles wird auf 230 bis 240°C erhöht und nun wird durch 5 bis 6 Stunden Wasserstoff eingeleitet. Nach dem Erkalten ist das Reaktionsgemisch hart 3

In ähnlicher Weise versucht Lessing die status-nascendi-Wirkung des Nickelcarbonyls auszunutzen, wenn er Nickelcarbonyl im Reduktionsgut auflost und dieses nun in ein Gefäß, welches passend erwarmt wird, und in welches Wasserstoff einstromt, einspritzt. Die gleiche Wirkung wird erzielt, wenn der benutzte Wasserstoff vor seiner Einwirkung auf das zu reduzierende Material mit flüchtigem Nickelcarbonyl impragniert wird 4.

¹ Amer. Patent 1 083 930 v 13. Januar 1914, Herstellung des Films nach dem Edisonschen Amer Patent 865 688 Vgl auch österr. P A. v. 7 Februar 1914.

² Amer. Patent 1 092 206 v 7. April 1914

D. R. P. 241 823 v 18 Januar 1910. Siehe auch Kamps, Belg Patent 246 975

⁴ Engl Patent 18 998 v 19 August 1912 D P. A. v 24 Juli 1913

Die Bremen-Besigheimer-Ölfabriken wollen zur Herstellung des Nickelacarbonyls das Kohlenoxyd verwenden, welches bei der Herstellung von sserstoff nach dem Linde-Caro-Verfahren entsteht. In einer Retorte wird Kohlenoxydgas unter Druck und Erwarmung über gepulvertes Nickel itet und das dadurch entstandene Nickelkohlenoxyd auf 43°C abgekühlt ı wird ın einem vernıckelten Druckgefaß gereinigte Kieselgur oder ein liches poroses Material mit dem Nickeltetracarbonyl getrankt und langı erwarmt, wodurch das Nickelkohlenoxyd in metallisches Nickel und ılenoxyd zerfallt. Das Kohlenoxyd wird abgezogen und kann von neuem Darstellung von Nickelkohlenoxyd benutzt werden, wahrend der letzte t von Kohlenoxyd bzw. unzersetztem Nickelkohlenoxyd, welches bei Reduktion schildlich wirken kann, schließlich durch Wasserstoff, Kohlene oder ein anderes indifferentes Gas unter weiterem Erwarmen verdrängt die nickelhaltige Kieselgur sofort unter Luftabschluß mit Öl fein aneben wird. Der emulsions- oder pastenartigen Kontaktmasse ist das Nickel lge der äußerst feinen Struktur der einzelnen Kieselgurteilchen (Distonskelette) mikroskopisch fein verteilt und kann auch beim Mischen mit nicht zu Boden sinken oder zusammenklumpen, weil die Kieselgur das tel mit in Schwobe hält. Die Kontaktmasse laßt sich mit dem Öl leicht völlig gleichmißig mischen, und beim Reduktionsprozeß kann man beide mmen sehr fem versprühen, somit eine intensive Wechselwirkung mit Wasserstoff erzielen. Die Regeneration der Kontaktmasse ist insofern einfach, als man nach dem Entfernen des Öles das Nickel direkt wieder oulverförmiges Nickel zur Darstellung von Nickelkohlenoxyd verwenden 1. Auch Franck will die Herstellung von Nickelkatalysatoren mittels elearbonyls vornehmen, er schlagt das Metall im Öl auf porosen Körpern ir, indem er darin Kohle oder Kieselgur suspendiert und unter Erhitzen elearbonyl einleitet, welches selbstredend bei hoheren Temperaturen gt wird. Freilich ist dieses Praparat bei diesem Verfahren nicht die ein-Katalysatorquelle, da der Erfinder in das Öl auch noch Oxyde, Verbinen und Salze von Nickel, Kupfer, Palladium usw., die durch Wasserstoff t zu Metall reduzierbar sind, zufügen will?.

vatiew hat die Tatsache festgestellt, daß auf die Katalysatorentätigkeit nwesenheit von Stoffen, welche anscheinend weder mit dem Katalysator mit den Ausgangsstoffen in Reaktion treten, einen Einfluß ausüben ³. So z. B. dienen Kupferoxyd oder reduziertes Kupfer als gute Katabren zur Wasserstoffanlagerung an Doppelbindungen in einem Drucktate mit Eisenrohr, büßen jedoch beträchtlich an ihren katalytischen

Vgl. auch Georg Schicht-A.-G. in Aussig a E. Österr Patent 70 771, pat. v. li 1915, abhängig vom Patent 66 490.

Es sei noch erwähnt, daß Reynolds die Nickelverbindungen nicht durch Wassersondern durch Ammoniak oder Kohlenoxyd resp. Generatorgas reduziert, um auf lose Weise luftbeständige Katalysatoren zu erhalten. Hierbei wird Kohlenoxyd los einen Teil in Nickelkohlenoxyd umwandeln (Amerik. Pat 1 210 367).

Ipatieus, Ber. 1910, S. 3387; Ber. 1912. S 3205

Eigenschaften ein, wenn sie in einem Rohr aus Phoshporbrouze verwendet werden Ipatiew vermutet, daß mancher Katalysator seine Aktivitat nur in Gegenwart von besonderen Stoffen zeigt, welche mit ihm oder mit dem Ausgangsprodukt in gekoppelte Reaktionen treten¹. Er hat mit seinen Mitarbeitern eine Reihe von Untersuchungen über das Zusammenwirken zweier in ihren katalytischen Eigenschaften verschiedener Katalysatoren angestellt. So z. B. verwandelt sich gewohnlicher Campher in einem Apparate für hohen Druck in Gegenwart von Nickeloxyd bei 320 bis 350° in Borneol; dieses geht andererseits mit kleiner Ausbeute in flussiges Camphen über, wenn man es mit Tonerde im gleichen Apparate auf 350 bis 360° erwarmt²; letztere Reaktion verlauft ziemlich sehwer und nicht glatt. Eine ähnliche getrennte Wirkung der Katalysatoren gilt für Fenchon zur Umwandlung in Fenchylalkohol und weiterer Umwandlung des letzteren zu Fenchen

Wird aber Campher mit Nickeloxyd und Tonerde zugleich in den Apparat für hohen Druck eingeführt und Wasserstoff eingepreßt, so verläuft die Reaktion schnell und nur bei 200°C, sie ergibt als Hauptprodukt krystallmisches Isocamphan — Analog geht Fencheuel mit Tonerde und Nickeloxyd in Fenchan über³

Demnach vollzieht sich unter Zusummenwirkung von Nickeloxyd und Tonerde eine starke Reduktionskatalyse, wobei aus einem Keton direkt ein Grenzkohlenwasserstoff entsteht. *Ipatiew* erklärt diese Vorgänge folgendermaßen:

und schreibt der Gegenwart von Tonerde das Sinken der Temperatur bei der Reduktionskatalyse zu, weil in Gegenwart von Nickeloxyd allein, selbst bei 400°, aus Campher kein Isocamphan zu erhalten ist.

Ipatiew erklart solche Falle des Zusammenwirkens von Katalysatoren, die in ihrer chemischen Wirkung verschieden sind, indem er eine labile Komplexverbindung aus zwei Katalysatoren NiO·Al₂O₃ annimmt, welche sich unter Ausscheidung der Komponenten in statu nascendi zersetzt,

¹ Vgl. über gekoppelte Reaktionen und chemische Induktion das Kapitel: "Den katalytischen verwandte Erscheinungen" in Woker, Die Katalyse usw.

³ Die Fähigkeit der Metalloxyde, aus Alkoholen Wasser abzuspalten, wurde von Gregorien 1901 entdeckt. Er führte durch Tonerde Äthyl- und Propylalkohol bei 300° () in Äthylen und Propylen über. Ipatien sowie Sabatier und Maille studierten verschiedene Oxyde in dieser Hinsicht und fanden eine ganze Relhe solcher Verbindungen, welche neben der Wasserabspaltung auch dehydrogenisierend zu wirken vermögen. Als besonders fähig für Dehydratation hat sich außer Al₂O₃, ThO₄ und Wo₂O₅ arwiesen (vgl. Ipatien, Ber. 1901, 1902, 1903, 1904, Chem. Centralbl. 1906, Ber. 1907, Chem. Centralbl. 1906, Ber. 1907, Chem. Centralbl. 1910, 1911, Ber. 1912 usw.). Desgl. Gregorien, Chem. Centralbl. 1901; Sabatier und Maille, Chem Centralbl. 1907, 1908, 1909, 1910 und Sabatier, La entalyse usw.

³ Ipaticus nummt für die Reduktionsreaktion des Camphors als primaren Katalysator Nickeloxyd, für die Reduktionsreaktion des Borneols als solchen Tenerde an. Zur Reduktion des Camphors dient Nickeloxyd als sekundärer Katalysator. Für Al₂O₂, CuO mind eine anglesse Kompleyverbindung die aber different wirkt angenommen.

wodurch die Wirkung der wieder ausgeschiedenen Katalysatoren viel energischer wird, so daß eine Reduktion bei weit niedrigerer Temperatur verläuft

Ein solcher Einfluß der Metalloxyde auf Nickelkatalysatoren scheint in einem Verfahren der Firma Schering praktisch vorzuliegen. Sie stellt einen Nickelkatalysator durch Reduktion eines Gemenges von 99 Proz. Nickelnitrat und 1 Proz. Natriumnitrat mittels Wasserstoffs her, um dadurch dessen Aktivität sowohl bei Wasserstoffanlagerungen als auch bei Wasserstoffabspaltungen zu erhohen.

Soweit die Genesis dieser Art Katalysatoren, welche auch bei der Wasserstoffanlagerung an ungesättigte Fettsauren erhohte Wirkung außern Freisich trifft für diese Gruppe organischer Verbindungen die Erklarung Ipatieus in sofern nicht zu, als hier Dehydratation nicht stattfinden kann, wohl aber aßt sich unter Zugrundelegung solcher labiler Komplexverbindungen annehmen, daß deren Oxyd vorübergehend in eine ungesättigte Hydroxylverbindung umgewandelt wird, welche sich an die Doppelbindung anlagert. Indem die Hydroxylverbindung Wasserstoff an die Kohlenstoffdoppelbindung abgibt, verwandelt sie sich in das Oxyd zurück, worauf die Wechselwirkung neuerlings beginnt.

Die Badische Anslen- und Sodajabrik hat die Mitverwendung von Oxyden zum Patente angemeldet. Nach der Patentschrift kann man die katalytischen Hydrogenisationen von Kohlenstoffverbindungen bei verhältnismäßig niedrigen Temperaturen ausführen, wenn man Kontaktmassen verwendet, die neben einem katalysierenden Metall Sauerstoffverbindungen der Erdmetalle einschließlich der seltenen Erden, sowie des Berylliums und Magnesiums oder andere, schwer schmelzbare und schwer reduzierbare Sauerstoffverbindungen, und zwar insbesondere diejenigen des Titans, Urans, Mangans, Vanadins, Niobs, Tantals, Chroms und Bors, ferner Kieselsäure aus Verbindungen hergestellt oder sauerstoffhaltige Salze aller dieser Verbindungen, sowie schwerlösliche Salze der Erdalkalien und des Lithiums mit Sauerstoffiziuren des Phosphors, Molybdäns, Wolframs, Selens enthalten.

Zur Erzielung der erwähnten Wirkungen ist eine innige Mischung oder Berührung zwischen Katalysator, der in fein verteilter Form oder als Drahtnetz, Wolle oder Blech, zur Anwendung kommen kann, und dem Aktivator erforderlich. Diese innige Mischung wird z. B. durch gemeinsame Fällung der betreffenden Hydroxyde, Oxyde, Carbonate usw. aus gemischten Salzbungen oder durch Erhitzen von geschmolzenen Salzmischungen, ferner zuch durch mechanische Operationen, wie feinstes Verreiben, Zusammenkneten in feuchtem Zustande, Pressen und dgl., erreicht, gegebenenfalls wird nachraglich erhitzt und reduziert. Vorteilhaft ist es hierbei, mindestens das kataysierende Metall aus kohlenstoffhaltigen Salzen bzw. Salzgemischen, also us Carbonaten, Formiaten usw. herzustellen. Die Wirkung der verwendeten

Sterr Patent 73 543 v. 15. Juli 1916 Vgl, auch D R. P 307 580 v. 22. Juni 1913,

ţ

¹ Vgl Zeitschr f. angew. Chemie 1910, S. 148 Vgl, auch Österr. Patent 43 493
⁷ 1. April 1910.

Katulysatorgemische wird ferner noch erhoht, wenn man ihnen Alkalimetallverbindungen, z. B. Ätznatron, sei es auch nur in Spuren, zufügt. Die neuen Kontaktmassen sind gegen Giftwirkungen nicht so außerordentlich empfindlich wie die reinen Metalle

Die Mengenverhaltnisse für die Katalysatorgemische konnen in weitem Umfunge abgeandert werden, da selbst Gehalte von 1 Proz und darunter an den erwahnten Sauerstoffverbindungen sich sehon günstig bemerkbar machen.

Die Badssche Anthr- und Sodafabrik hat sich ferner ein katalytisches Hydro- und Dehydrogenisationsverfahren schützen lassen, welches neben dem katalysierenden Metall Fluor, Tellur, Antimon oder deren Verbindungen als Kontaktsubstanzen verwendet. Diese unvollkommenen Gruppencharakter besitzenden Elemente können insbesondere in Form ihrer komplexen Verbindungen die katalytische Wirksamkeit von Nickel, Kobalt usw. steigern Die Kontaktmassen werden hergestellt, indem man die eigentliche Metallverbindung mit der wässerigen Losung der Metalloidverbindung trankt, oder, falls unlösliche Verbindungen vorliegen, diese miteinander mengt. Auch kompaktes Metall kann durch die gekennzeichneten Zusätze aktiviert worden

So z B. werden 100 Teile reinen Nickelearbonats mit einer Lösung von 5 Teilen Natriumsilicofluorid getrankt, sodann getrocknet und reduziert. Die so erhaltene Kontaktmasse wird unter Luftabschluß in Leinol, mit Wasserstoff bei 120° unter 10 Atm Druck behandelt. Die damit bewirkte Härtung geht sehr rasch vor sich

Statt des Natriumsilicofluorids können auch die Silicofluoride des Aluminiums, Calciums, Kaliums, ferner Bariumfluorid, Calciumborfluorid, Kaliumtitanfluorid usw verwendet werden Ein Nickeldrahtnetz zu aktivieren gelingt, wenn man dasselbe mit verdünnter Salpetersäure anätzt, hierauf mit Ammoniumsilicofluorid benetzt, Aluminiumnitrat zufügt und reduziert.

Wenn z. B. 40 Teile Nickelearbonat mit einer Losung von 1 Teil Ammoniumtellurit getränkt und nach dem Trocknen reduziert werden, erhält man einen Katalysator, welcher Cottonol schon bei 100°C harten soll¹.

Da der Katalysator nicht dauernd brauchbar, wohl aber kostspielig ist, muß auch für dessen Regeneration Sorge getragen werden. Sie ergibt sich unschwer aus dem allgemeinen Verfahren der Chemie. Auch hierfür wurden in einigen Staaten Patente angemeldet

Die Regeneration erfolgt nach Wilbuschewitsch² am besten, indem man ihn zunachst nach dem Gebrauche vom Fett im Vakuum extrahiert, den Rückstand sodann mit Alkalien behufs Verseifung der letzten Spuren des Öles behandelt, worauf schließlich die Einwirkung von Säuren zur Abscheidung der Fettsäuren erfolgt. Nach Entiernung der letzteren und einem

D. R. P. 282 782 v 12 Dezember 1913. Österr Patent 72 758 v. 1 Oktober 1915.
 Amer. Patent 1 022 347 v 2. April 1912, Engl Patent 72/1912 v. 24. Dezember 1910; Franz. Patent 426 343; Sohw. Patent 55 938 v 18 April 1911.

neuerlichen Zusatz von Sodalosung kann das Material wiederum als Ausgangsprodukt bei der Herstellung des Katalysators verwendet werden.

Nach den Ausfuhrungen der Naamlooze Vennotschap Ant Jurgens V F. (franzos Patent 465 256) erfolgt die Wiedergewinnung des zum Harten von Fett benutzten metallhaltigen Katalysators in katalytisch wirksamer Form derart, daß man den mit der organischen Substanz vermischten, abgenutzten Katalysator an der Luft vorsichtig behufs Verbrennung der organischen Substanz erhitzt und ihn sodann ohne weiteres oder nach seiner Reduktion im Wasserstoffstrome wieder benutzt Man kann den so gewonnenen Katalysator auch mit Sauren oder Sauremischungen behandeln und das dadurch geloste Metall wiederum auf dem vorhergegangenen anorganischen Trüger niederschlagen, ohne die Losung vorher von diesem Trager zu trennen Nach dem Abfiltrieren und Auswaschen wird die Masse im Reduktionsofen mit Wasserstoff erhitzt¹

Die Wirkungsgrenzen der Nickelkatalysatoren.

Bei der Anwendung des Nickelkatalysators, vermutlich aber auch bei Benutzung aller anderen brauchbaren Katalysatoren erfolgt eine Reduktion samtlicher Doppelbindungen Demnach ist es nicht möglich, beim Hydrogenisierungsprozeß etwa Leinol zu Ölsaureglycerid zu reduzieren Vielmehr ist in einem unvollständig geharteten Leinol neben Stearinsaureglycerid auch Leinol- und Linolensaureglycerid vorhanden, nicht aber Ölsäureglycerid, denn im Molekul wurden die Doppelbindungen gleichzeitig oder gar nicht aufgehoben. Interessant aber ist die Wirkung, welche das katalytische Reduktionsverfahren auf ungesattigte Oxysauren und deren Glyceride ausübt.

T. Jurgens und W Meigen studierten das entsprechende Verhalten von Ricinusol eingehend Unter dem Einfluß eines bei 450°C reduzierten Nickelkieselgurkatalysators ging die Reaktion bei 140 bis 240°C vor sich Höhere Temperatur wirkte zersetzend Die Reduktion der Hydroxylgruppe nimmt mit der Temperatur zu, wogegen die Doppelbindung bei 100°C rascher reduziert wird, als die Hydroxylgruppe Wahrend Überdruck die Reduktion der Doppelbindung bei 100°C begunstigt, bleibt er auf die Hydroxylgruppe ohne Einfluß, hemmt deren Reduktion aber bei 150°C, hingegen geht die Reduktion der Hydroxylgruppe bei 250°C unter diesen Umständen rascher vor sich, als diejenige der Doppelbindung Begünstigt kann die totale Reduktion durch Entfernung des Wasserdampfes aus dem Autoklaven werden. Interessante Ergebnisse lieferten auch analoge Versuche mit Ricinolsäure-

¹ Vgl. über die Regeneration der Nickelkatalysatoren auch die Angaben bei Nickelborat S 92

² Vgl Chem Rundschau über die Fett- und Harzindustrie, 23; 99 u f.

Der Nickeloxyd- und Nickelsalzkatalysator und deren Verwendung.

Gelegentlich seiner Untersuchungen über die Umwandlung von Alkoholen in Aldehyde entdeckte Ipatiew die katalytische Eigenschaft von Kupferund Zinnoxyd¹. Spater bediente er sich des Nickeloxyds zur Reduktion des Benzols mit unter Druck stehendem Wasserstoff und konstatierte hierbei die große Reaktionsgeschwindigkeit in Gegenwart dieses Katalysators, zugleich aber auch das Nachlassen der Wirkung nach zweimaligem Gebrauche Immerhin benutzte er das Nickeloxyd im gleichen Sinne auch zur Reduktion weiterer verschiedener organischer Substanzen, wie des Acetons, Phenols, Diphenyls, Naphthalins, Naphthols, Benzophenons², ferner zu dem Zwecke, um Anilin, Diphenylamin und Chinolin in Hexahydroanilin, Dieyelohexylamin und Dekahydrochinolin, bzw. Tetrahydrochinolin überzuführen³. Auch zur Hydrogenisation des Anthracens und Phenanthrens⁴ sowie zur Hydrogenisation der Phthalsäure und Benzoesäure⁵ ließ es sich mit Vorteil verwenden. Die Wirkungen des Nickeloxyds verlaufen indessen nicht überall parallel den Wirkungen anderer Metalloxyde

Als Ipatiew die Wasserstoffanlagerung an Äthylenverbindungen studierte, versuchte er, um gleichzeitige Anlagerung bei zyklischen Verbindungen an den Kern hintanzuhalten, Kupfer und Kupferoxyd als Katalysator Weiterhin erreichte er mit Kupferoxyd die Wasserstoffanlagerung an das Äthylen zu Athan bei 60 Atm. Druck und 180°C. Nickel oder Nickeloxyd geben zwar bei 130 bis 140°C auch Äthan, aber unter gleichzeitiger partieller Spaltung des letzteren zu Methan

Trimethylathylen $(CH_3)_{\mathfrak{g}}C = CHCH_3$ wurde unter Vermittlung von Kupferoxyd durch Wasserstoff bei 100 Atm Druck und gegen 300°C in Isopentan $(CH_3)_{\mathfrak{g}}CHCH_{\mathfrak{g}}CH_3$ umgewandelt. In gleicher Art reagierte die Äthylenbindung in der Ölsaure. Diese, im Hochdruckapparat in Gegenwart von Kupferoxyd mit Wasserstoff behandelt, ergab schließlich Stearinsaure mit dem Schmelzp. 64 bis 67°C°

Erdmann und Bedford benutzten Nickeloxyd zur Hydrogenisation von Fetten. Unter Zusatz von 2 Proz dieser Verbindung und deren Zustand in feinster kolloidaler Verteilung lagern die Glyceride ungesättigter Fettsäuren Wasserstoff unter Normaldruck bei einer Temperatur von 225 bis 266°C an?

Bei diesem Prozesse ist der Katalysator so fein verteilt, daß nach Angabe der Autoren er sich vom fertigen Reaktionsprodukt nicht durch Filtrierpapier,

¹ Ipatiew, Ber. d. Deutsch. Chem. Gesellsch. 1901, S 3579, 1902, S 1047

¹ Ipatiew, daselbst 1907, S. 1281

³ Ipatiew, deselbst 1908, S. 991.

⁴ Ipatiew, daselbst 1908, S. 996

⁵ Ipatiew, deselbst 1908, S. 1001.

⁶ Ipatiew, Ber. d. Deutsch Chem. Gesellsch. 1909, S. 2089.

Ardricon und Bedford, Journ. (L' prakt. Chemie 1913, S. 425

ondern nur durch Zentrifugieren trennen laßt. Frisch verwendet zeigt er im geringe Aktivität, aber nach einmaligem Gebrauche nimmt er bedeutend in Aktivität zu, so daß ein bereits gebrauchter Nickelkatalysator die Reaktionsgeschwindigkeit verdoppelt. Dazu kommt, daß, wahrend bei Anwendung risch bereiteten Nickeloxyds die Wasserstoffanlagerung erst oberhalb 200° C beginnt und bei 225° C rasch vor sich geht, der Prozeß sehon unterhalb 200° C rerlauft, sobald der Katalysator, einmal gebraucht, eine Reduktion erfahren ist. Diese Beobachtung haben Bedjord und Erdmann ganz allgemein für Nickeloxydkatalysatoren gemacht. Weiter ist aber die Zeitdauer zur Vollindung der Reaktion auch von der Menge des zugefügten Nickeloxyds abiangig.

Nach den Angaben Bedfords und Erdmanns besitzt dieser Katalysator den Vickelkatalysatoren gegenüber den weiteren Vorteil bedeutender Unempfindichkeit in bezug auf die gewohnlichen Katalysatorgifte, die sich schon z Blurch Entwicklung von Schwefelwasserstoff aus den in natürlichen Fetten nthaltenen Eiweißverbindungen bei der Fetthartung unangenehm bemerkbar nachen konnen. Die Herstellung des Katalysators muß jedoch, da es andere ferunreinigungen gibt, welche ungünstig oder vollstandig lahmend auf die Aktivität des Katalysators wirken konnen, aus moglichst reinem Nickel rfolgen Zu den Versuchen war ein Metall verwendet worden, welches zur Kohlenstoff und Eisen als Verunreinigungen enthielt, so daß diese

ï

lurch Behandlung mit Salpetersaure leicht zu entfernen waren. Das Nickeloxyd war durch gelindes Gluhen des Nitrates gewonnen worden, und war in so voluminoser Beschaffenheit, daß etwa 7 Teile davon, durch Klopfen des Gefaßes zusammengerüttelt, einen Raum von 100 Teilen einiahmen

Diese Versuche haben ihren Ausdruck in einer von Bedjord, Williams ind Erdmann erfolgten deutschen Patentanmeldung gefunden Statt metalischer Katalysatoren werden fein verteilte Sauerstoffverbindungen des Nickels, Kobalts, Kupfers oder Eisens für Wasserstoffanlagerung an ungeattigte Fettsauren und deren Glyceride benutzt¹. Die Menge des hinzuzufigenden Nickeloxydes ist z.B. mit 0,5 bis 1 Proz des zu reduzierenden Öles ingegeben Die Benutzung von Wasserstoff unter schwachem Druck wirkt orteilhaft.

Um den Nickeloxydkatalysator in fein verteilter voluminöser Form zu ewinnen, mischen *Erdmann* und *Bedford* eine konzentrierte wasserige Losung on Nickelnitrat mit einer wasserioslichen, kohlenstoffreichen organischen ubstanz, z. B. Rohrzucker oder einem Kohlenhydrat.

Es wird z B Salpetersaure von 1,42 spez Gewicht mit einem gleichen Volumen Wasser erdunnt Reines, metallisches Nickel wird in diese Saure eingetragen, und nach beendeter leaktion wird noch zwei Stunden mit überschüssigem Nickel zum Sieden erhitzt, damit is Salpetersaure sich vollstandig neutralisiert und etwa vorhandenes Eisen sich als bisenoxydhydrat abscheidet. Die geklarte Nickelnitratlösung wird bis auf ein spez. Ge-

¹ Vgl engl Patent Bedford und Wulkams Nr 29 612 v 20 Dezember 1910. D. R. 292 649 v. 17. Marz 1911 (Ölververtung G. m. b. H. Magdeburg)

wicht von 1,6 eingedampft und auf je I I dieser Flussigkeit (entsprechend 250 g Nickel) 180 g gepulverter Rohrzucker eingerührt. Diese Losung laßt man portionsweise in eine auf schwache Rotglut erhitzte Muffel einlaufen Jede Portion wird so lange erhitzt, bis die organische Substanz vollstandig verbrannt ist und rote Dampfe nicht mehr eintweichen; dann wird das entstandene voluminose Nickeloxyd mit einem Kratzer aus der Muffel herausgeholt und eine neue Portion der Lösung eingetragen.

An Stolle von Rohrzucker kann man andere Zuckerarten anwenden oder auch wasserlosliche Starke, Dextrin, Gummi, Weinsaure oder sonstige wasserlosliche organische

Substanzen, die reich an Kohlenstoff sind.

In derselben Weise können Kobaltoxyd, Eisenoxyd und andere katalytisch wirk-

same Metalloxyde in eine voluminöse Form gebracht werden,

Durch Reduktion mit Wasserstoff bei höherer Temperatur, am besten bei 200 bis 300°, lassen sich die Metalloxyde in ebenfalls sehr voluminose und daher katalytisch besonders wirksame Metalle verwandeln¹.

Ipatiew hatte sich gelegentlich der ersten Reduktionsversuche organischer Substanzen in Gegenwart von Nickeloxyd bereits die Frage vorgelegt, ob dieses wahrend des Prozesses zu Metall reduziert werde. Da diese Versuche mit Wasserstoff unter Drucken bei ca. 180 Atm. und Temperatur von ca. 240°C stattfanden, mußte die Reduktion zu Nickel erwartet werden. Nach den Angaben dieses Forschers zeigten jedoch die Analysen der aus dem Apparat entnommenen Proben des Katalysators, daß die Reduktion keineswegs so weit fortgeschritten war, sondern unvollkommen stattgefunden hatte Ipatiew meinte die Frage, ob die katalytische Wirkung dem mit Wasserstoff unbeständige Verbindungen bildenden Nickel oder nigendwelchen unbeständigen Oxyden des Nickels zuzuschreiben sei, nicht beantworten zu können; letztere konnen sich in Gegenwart von Wasserstoff und minimalen Mengen Wassers abwechselnd reduzieren und oxydieren unter Entwicklung von Wasserstoff, welcher sodann in statu nascendi zur Anlagerung an ungesättigte Kohlenstoffkomplexe benutzt werde 3.

Die Frage, ob Oxyde nur dadurch katalytisch wirken, daß sie zu Metallen reduziert werden 3 , läßt sich nur experimentell entscheiden. Selbst da, wo das Oxyd prinzipiell ebenso wirkt wie dessen Metall, muß die Reaktion nicht in beiden Fällen vollständig in einem Sinne verlaufen. *Ipatiew* hat gefunden, daß zur Reduktion von Äthylenbindungen sowohl Kupfer als auch Kupferoxyd geeignet sind. Als er Zimtsäure mit Kupfer bei hohem Druck hydrogenisierte, erhielt er, ungeschtet verschiedener Reaktionsbedingungen, stets ein Gemenge von Zimtsäure mit β -Phenylpropionsaure. Als er jedoch statt des reduzierten Kupfers Kupferoxyd anwandte, ging die Reaktion bis zu Ende,

¹ D R. P 260 009 v. 19 Dezember 1911. Österr Patent 68 574 v 15 Márz 1914. Erfolgt die Zersetzung der zuckerhaltigen Nickelnitratlösung bei zu hoher Temperatur, so zeigt das so gewonnene Praparat geringe katalytische Fähigkeiten. Vgl. Hamburger, Chem. Centralbl 1916, I., 592.

^{*} Ipatiew, Ber d. Deutsch. Chem. Gesellsch. 1907, S. 1281 Nach G. Frenchs Versuchen wird bei der Behandlung von Nickeloxyd mit Wasserstoff unter Druck viel freies Nickel erhalten. (Vgl. Arch. d. Ph. \$58; 512 u. f.)

⁸ Ala Panninhatal was torded

r erhielt lediglich β -Phenylpropionsaure Demnach war im ersten Falle ie Reaktion umkehrbar

$$C_eH_eCH = CHCOOH + H_a \stackrel{\rightarrow}{\downarrow} C_eH_eCH_aCH_aCOOH$$
,

n zweiten Falle einsinnig.

Mit Nickeloxyd wurde die Äthylenbindung zwar auch reduziert, aber es ntstand nur die β -Cyclohexylpropionsaure $C_6H_{11}CH_2CH_3COOH$, ithin vermogen verschiedene katalytisch wirkende Oxyde verschiedene teaktionen zu bewirken

In seiner Abhandlung "Reduktion und Oxydation von Nickeloxyden" emerkt *Ipatiew*, falls dem Wasser bei der katalytischen Reduktion eine beondere Rolle zukame, musse Nickeloxyd die großte Hydrogenisationseschwindigkeit geben, da es unter allen Nickeloxydverbindungen am meisten auerstoff enthalt; somit konnte dieser mit dem zugeführten Wasserstoff Vasser bilden, welches in statu nascendi durch das reduzierte Nickel wiederum i Nickeloxyd und Wasserstoff zerlegt wurde. Das so entstehende Wasser it jedoch nicht das einzige, welches beim Nickeloxyd in Frage kommt, da erselbe Forscher beobachtet hat, daß diese Sauerstoffverbindung Wasser nergisch zurückhalt, so daß man Nickeloxyd über 500°C erhitzen muß, will ian dessen leizte Reste entfernen. Andererseits zieht getrocknetes Nickelxyd Feuchtigkeit stark an und nimmt dabei an Gewicht zu¹

Die Frage nach der katalytischen Wirkung der Oxydkatalysatoren laßt ch auf die Alternative zuruckführen, ob bei der Reduktion des Oxyds Nickel nisteht, somit dieses wirkt, oder ob den Oxyden als solchen die Kontaktirkung zukommt

Erdmann hat von vornherein betont, daß es sich beim Reduktionsprozeß it Nickeloxydkatalysatoren um eine lose Additionsverbindung eines Nickelzvdes mit ungesättigter Fettsubstanz handle, was daraus hervorgehe, daß er vor vollständiger Beendigung des Härtungsprozesses durch Zentrifugieren on dem geschmolzenen Fett getrennte Katalysator sich durch Extraktion at Benzol oder ein ahnliches Lösungsmittel nur außerordentlich langsam ollig von der Fettsubstanz befreien laßt Nach vollständiger Beendigung 38 Hartungsprozesses hingegen flockt der Katalysator von selbst aus. emnach wird die lose Additionsverbindung des Nickeloxydes mit ungettigter Fettsubstanz durch Wasserstoff wiederum zerlegt Die Analyse s entfetteten Katalysators ergibt nach der Zersetzung durch Schwefelure geringe Mengen gesättigter Fettsauren, aber außerdem undefinierbare gamische Substanz, unter welchen einige Prozente Kohlenstoff in karbidtiger Form mit Nickel verbunden angenommen werden. Der Katalysator steht nach Erdmann hauptsachlich aus einem Gemenge von Nickelyxdul mit einem Nickelsuboxyd. Da letzteres magnetisch ist und die igenschaft besitzt, mit Mineralsäuren Wasserstoff zu entwickeln, zweifelt rdmann nicht daran, daß es sich hier um das von Moore sowie Belluci und

ŗ

Corelli aufgefundene Nickelsuboxyd Ni₂O handelt¹, wenngleich es nicht ausgeschlossen ist, daß unter den vorhandenen Umstanden ein Suboxyd anderer Zusammensetzung entstehe Die Wasserstoffübertragung geht nun nach dieser Interpretation derart vor sich, daß das Nickeloxyd zunachst zu Ni₂O reduziert wird; weiterhin entsteht die Additionsverbindung HNi—O—NiH, welche den Wasserstoff sehr lose gebunden enthalt und ihn an die Kohlenstoff-Doppelbindung abgibt, oder das Nickelsuboxyd zerlegt das durch den Reduktionsvergung entstandene Wasser nach der Gleichung Ni₂O + II₂O

2 Ni() - H₂, so daß der Wasserstoff in statu nascendi sich an die ungesattigte organische Verbindung anlagert und das zurückgebildete Nickeloxyd durch weiter zugeführten Wasserstoff wiederum zu Ni₂O reduziert wird. Die Frage, ob diese Reaktionsmöglichkeiten zutreffen, und welche von beiden vor sich geht, ist noch unentschieden².

"Jedenfalls erkhiren bezüglich der Wirkungsweise der Niekeloxydkatalysatoron Bedford und Brdmann³ bestimmt, daß diese Oxyde direkt Wasserstoff an ungosattigto Fettsauren und Fette zu übertragen vermogen, und daß simtliche verschiedene Oxydationsstufen des Nickels die gleiche Fahigkeit besitzen. Bei Nickeloxyd oder Nickeloxydul ist hierzn eine Reaktionstemperatur von 250°C erforderlich, bei einem Nickelsuboxyd Ni₂O genügen 180 bis 200° C. — Da aber Nickeloxyde bereits bei 190° C emer teilweisen, bei 260° C einer vollständigen Reduktion zu Metall unterliegen, wenn sie, fein verteilt, für sich einer Behandlung durch Wasserstoff unterworfen werden, erklaren Bedjord und Erdmann diesen Widerspruch damit, daß sie dem anwesenden Öl eine wichtige Funktion zuschreiben, es vorhindert als Schutzelement die vollständige Reduktion. — Dies gelte nicht nur für Nickeloxyd, sondern für alle Metalloxyde, selbst für das überaus leicht reduzierbare Silberoxyd. Die Anwesenheit von Oxyden ist nach diesen Experimentatoren ferner erwiesen durch die Eigenschaften des nach vollendetem Reduktionsprozeß mittels Benzels sorgfilltig gereinigten Katalysatorprodukts, welches bei der Analyse Sauerstoffgehalt aufweist, zwar mehr oder minder stark magnetisch wirkt, jedoch keine elektrische Leitfähigkeit mehr besitzt. Da ferner nach den Versuchen dieser Experimentatoren der gebrauchte Nickeloxydkatalysator bei der Erwarmung mit Kohlenoxyd kein flüchtiges Nickelearbonyl bildete, so schließen sie aus allen diesen Umständen, daß die als Katalysator wirksame Verbindung im wesentlichen Nickelsuboxyd (NigO oder NigO) sei, welche Oxydationsstufe, wie bereits erwähnt, die erste Phase der bel 250° C cintretenden Reduktion bilde.

Nickelsuboxyd besitzt Wasser und fetten Ölen gegenüber die Eigenschaft kolloidaler Löslichkeit unter Schwarzfärbung des Lösungsmittels; es wirkt bereits bei 210°C katalytisch.

Moore, Chem. News 1895, S. 81; Bellucci und Corelli, Atti R. Accad. 22, I, 603, 703.
 Siehe auch Vortrag Erdmanns a. d. 85. Vers. deutscher Naturi. u. Arzte in Wien 913.

^{*} Radiord und Erdmann, Journ. f. prakt. Chemie 1913, S. 425.

Die Beweise für diese Darlegungen glauben Bedjord und Erdmann in folgenden Versuchen und deren Resultaten gegeben

Die gebrauchte Katalysatormasse, vom geschmolzenen Fett durch Zentrifugieren und erschopfende Extraktion mit Benzol getrennt, ergab, im Vakuum getrocknet, ein schwarzes, lockeres Pulver, welches noch solche organische Substanz enthielt, die in den gewohnlichen, indifferenten Losungsmitteln unloslich war (karbidartiger Kohlenstoff). Das Pulver hefert bei gelindem Erwarmen mit farbloser Salpetersaure vom spez Gewicht 1.4 rote Dampfe und entwickelt mit verdünnter Schwefelseure Wasserstoff. Dieses Verhalten kommt sowohl dem Nickel wie dessen Suboxyd zu. — Der Versuch über die magnetische Fahigkeit wurde folgendermaßen vorgenommen. Eine kunstlich hergestellte Mischung aus 70 Proz. Nickeloxyd und 30 Proz. reduziertem Nickelmetall wurde in einem Becherglase in Benzol suspendiert Durch Umruhren mit einem starken Magnetstabe ließen sich die magnetischen Teilchen nach und nach herausholen. Trocken geworden, ließen sie sich leicht mit einem Pinsel vom Magneten abstreichen; nach zweimaliger Wiederholung dieser Trennung konnte das metallische Nickel in reinem Zustande ziemlich quantitativ wiedergewonnen werden.

Der gebrauchte Nickeloxydkatalysator, auf gleiche Weise behandelt, heß sich zwar zum großeren Teil ebenfalls mit dem Magneten herausziehen, wies jedoch keinen erheblich hoheren Nickelgehalt auf, als vor der Trennung.

In dem durch den Magneten herausgezogenen Anteil war organische Substanz nachweisbar. Daraus schließen Bedjord und Erdmann, daß nur die außere umhüllende Schicht der einzelnen Teilehen magnetisch und nickelreicher ist, wahrend im Innern noch nickelarmere unmagnetische Substanz vorhanden ist

Ferner wurde ein Versuch über die elektrische Leitfähigkeit angestellt: Von der gebrauchten und entfetteten katalytischen Masse wurde eine Pastille gepreßt, in diese wurden zwei Kupferdrahte in einer Entfernung von 1 mm gesteckt, um einen Strom von 4 bis zu 24 Volt Klemmenspannung hindurchschicken zu konnen Ein in den Stromkreis geschaltotes, empfindliches Galvanometer gab unter keinen Umständen einen Ausschlag. Eine absichtlich zugefügte Beimengung einiger Prozente metallischen Nickelpulvers machte die katalytische Masse jedoch sofort leitfähig

Dem Nachweis, daß das bei der Hydrogenisation mittels Nickeloxyds etwa entstehende metallische Nickel in feiner Verteilung nicht in Berührung mit Luft oxydiert werde und dadurch seine elektrische Leitfähigkeit verliere, dienten folgende Versuche. Baumwollsaatol wurde mit einer Mischung von Nickeloxydul und ca. 4 Proz. von dessen Menge fein verteiltem metallischen Nickel bei 225° hydrogenisiert. Der gebrauchte und gereinigte Katalysator leitete den elektrischen Strom gut. Ferner wurde Baumwollsamenöl mittels einer Mischung von Nickeloxydul mit noch weniger Nickelbeimengung reduziert. Der isoherte Katalysator zeigte bei Verwendung einer Klemmenspannung von 80 Volt starke Leitfähigkeit. Ein Gegenversuch, mit reinem Nickeloxydul ausgeführt, ergab für den gebrauchten Katalysator unter gleichen Umstanden keine Leitfähigkeit.

Weiterlan wurde ein Versuch der Überführung in Niekelkohlenoxyd vorgenommen. Eine zur Hartung gebrauchte Niekeloxydkatalysatormasse ergab, in einem Druckgefaß bei 50°C mit Kohlenoxyd unter Druck bis zu 25 Atm behandelt, keine Spur von Niekeloarbonyl. Als in gleicher Weise ein gebrauchter Niekeloxydkatalysator untersucht wurde, welcher vorher bis zu ½ des Niekeloxyds mit Wasserstoff zu metallischem Niekel reduziert worden war, zeigte er schon bei geringem Überdruck des Kohlenoxyds die für Niekeleurbonyl charakteristische Reaktion.

Die an 7 gebrauchten Katalysatormassen ausgeführten Analysen bezuglich des Gesamtnickels, des durch Schwefelsaure entwickelbaren Wasserstoffs (Ni₃O + 3H₂SO₁ - 3NiSO₄ + + H₂O + 2H₂) und der Elementarsubstanz ergaben folgende Resultate Der Nickelgehalt hegt zwischen Nickeloxydul (NiO) und Nickelsuboxyd (Ni₃O). Letzterer schwankt zwischen 7,6 bis 69,8 Proz. der katalytischen Masse oder zwischen 8,8 bis 75,5 Proz. der vorhandenen Nickeloxyde.

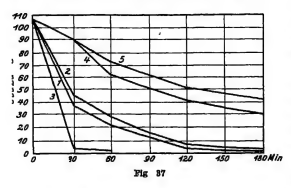
Um zu erweisen, daß die katalytischen Eigenschaften des Niekelsuboxydes nicht von der Darstellungsmethode ablatagen, haben Bedford und Erdmann nach den Angaben Moores eine alkalische Kalium-Niekeleyanudlösung einer elektrolytischen Reduktion unterworfen. Das resultierende Praparat enthielt noch Nickeleyanur -- besaß jedoch die von Moore angegebenen Eigenschaften für Nickelsuboxyd. Es war in Wasser und Ölen kolloidal löslich, färbte heißes Baumwollsamenel schwarz und bewirkte schen bei 210° (! vollständige Reduktion.

Bedjord und Erdmann führen weiterhin folgende Beispiele für die Verwendung von Kupferoxyd als Reduktionskatalysator an: 40 cem freie Ölseure wurden bei Gegenwart von 0,8 g volumindsem Kupferoxyd 5 Stunden lang bei 255" bis 260° mit Wasserstoff behandelt und dadurch auf den Erstarrungspunkt 40° C gebracht. Nach einmaligem Umkrystallisieren sehmolz die Fettsiure bei 70° und erwies sich durch die Analyse als Stearinsäure.

Eisenovydul, durch Fällung von Eisenvitriollösung mit Kalilauge und Trocknen des ausgewaschenen Niederschlages im Vakuum bei 110° orhalten, wirkte unter den gleichen Bedingungen als Wasserstoffüberträger, jedoch erheblich langsamer.

Die katalytische Wirkung von Nickeloxyd wird durch Zusätze kleiner Mengen der Oxyde von Aluminium, Silber, Zirken, Titan, Ger, Lanthan, Magnesium insefern begünstigt, als die Zeit der Hydrogenisation abgekürzt werden kann.

Den Ausführungen Bedjords und Erdmunns gegenüber nehmen Meigen und Bartels einen entgegengesetzten Standpunkt ein¹. Sie erklären, die Frage, ob Nickeloxyde bei der Wasserstoffanlagerung katalytisch zu wirken vermögen, sei durch Ipatien durchaus offengelassen worden. Ipatien habe sogar selbst betont, daß dem dabei durch Reduktion entstehenden metallischen Nickel eine katalytisch hydrogenisierende Wirkung infolge unbeandiger Wasserstoffverbindungen zukommen konne Die von ihm erähnte Wasserbildung und Zerlegung, welche durchaus erforderlich ware, ills die Oxyde als solche in die Reaktion eingriffen, sei wohl unter den von patiew gewählten Arbeitsumstanden (des hohen Druckes usw.), nicht aber ei der technischen Fetthydrogenisierung unter entweichendem Wasserstoffe



moglich Eben das von diesem Forscher aufgestellte Kennzeichen für die Einwirkung des Oxyds, daher auch für die Mitwirkung des Wassers, namlich die größere Anfangsreaktionsgeschwindigkeit, treffe bei der Wasserstoffanlagerung an Fettsauren und deren Verbindungen nicht zu.

Zur Konstatierung dieser Tatsache unternahmen

feigen und Bartele 5 Reduktionsversuche mit je 150 g Baumwollsamenol on der Jodzahl ca. 110, deren Versuchsbedingungen aus der folgenden 'abelle, und deren Verlauf aus der graphischen Darstellung (Fig. 37) durch ie Linien 1 bis 5 veranschaulicht ist In allen Fällen wurden Katalysatoren 1 einer 3 g NiO entsprechenden Menge verwendet

	Nr	r Katalysstor			Ausgangsmaterial für d Katalysator		Reaktions-T in C°		
	Nickel Nickel Techn Nickeloxyd				Nickelcarbonat ckelkatalysator Nickelnitrat		170 170 170 250 250	170 170 250 bis 255	
_	Minuten		1		2	8	4	5	
•	30 60 90 120 150 180		Jodzahl	37 21 11 4 2	45 28 13 8 4	3 1	90 64 52 42 37 30	90 73 — 53 — 43	

Demnach ginge (falls alle sonstigen, nicht näher bezeichneten Bedingungen, .B Druck des Wasserstoffs usw., übereinstimmen) aus dem Verlauf der Veruche die großere anfangliche Reaktionsgeschwindigkeit für metallische lickelkatalysatoren hervor *Meigen* und *Bartels* schreiben die Verzogerung er Reaktion bei Nickeloxydkatalysatoren eben dem Umstande zu, daß diese orher erst zu Metall reduziert werden müßten.

Die genannten Forscher eiklaren werteihin die analytische Beweisfuhrung für das Vorhandensein eines katalytisch wirksamen Nickelsuboxyds nicht für stichhaltig, vor allem sei es nicht möglich, durch die Analyse ein Suboxyd von einem aus Oxyd und Metall bestehenden Gemenge scharf zu unterscheiden. Dunn aber stehe der Annahme eines Suboxyds die Erfahrung entgegen, daß Ipatiew schon bei 230°C, also einer unter der von Bedford und Erdmann benutzten Temperatur, ein Produkt von 95,6 Proz. Ni erhalten habe, während Ni₃O 91,5 Proz. Ni erfordern, sonut müsse unter allen Umstanden in dem gebrauchten Katalysator metallisches Nickel vorhanden gewesen sein, zumal die von Bedford und Erdmann vorgebrachte Schutzwirkung der Öle bezüglich vollstandiger Reduktion zu Niekel nicht zutreffe.

Auch der durch Bedjord und Erdmann konstatierten Unfalugkert eines gebrauchten Nickeloxydkatalysators, Elektrizität zu leiten, sprechen Meigen und Bartels die Beweiskraft für das Vorhandensein eines katalytisch wirksamen Suboxyds ab Diese Erscheinung hieße sieh nur dert konstatieren, wo die Extraktion mit Benzel unter Luftzutritt in einem Soxhletapparate erfolge, vermeide man aber die Berthrung mit Luft wahrend der Extraktion und spaterhin, so resultiere schließlich ein Produkt mit sehr erheblicher elektrischer Leitfaligkeit. — Selbst das Mißlingen der Nickelearbenylbildung sei nur der leichten Oxydierbarkeit des Nickels zuzuschreiben Kohlenoxyd direkt in das auf 80 bis 90°C erwarnte, mit dem Katalysator verschene Fett geleitet, lasse in der Kohlenoxydflamme sofort die charakteristische Nickelfärbung erkennen und das Metall auch in kalten Teilen der Leitung als Spiegel abscheiden (charakteristische Reaktion).

Die ausgeführten Versuche führen somit Meigen und Bartels zum Schlusse, daß lediglich metallisches Nickel den Katalysator vorstelle. Werde dieses angewandt, so gehe die Reduktion schon bei 180° C vor sich, bei Nickeloxyd sei wohl eine aufängliche Reduktionstemperatur von 250° C erforderlich, könne aber auch spaterhin bei 180° C fortgeführt werden. Die Bildung von Nickelsuboxyd Ni_aO tacte nicht ein¹; der gebrauchte Katalysator besitze einen höheren als den dieser Verbindung entsprechenden Nickelgehalt und das metallische Nickel sei sowohl durch die elektrische Leitfahigkeit als auch durch die Bildung von Nickelearbenyl mit Kohlenoxyd nachweisbar².

Schließlich geben Meigen und Bartels eine Erklärung für die von Ipatien, ferner von Bedford und Erdmann behauptete bessere katalytische Wirkung des Nickeloxyds gegenüber dem Metall, obgleich sie dieselbe speziell für die Fetthiertung bestreiten.

* Über die Abhängigkeit der Leitfähigkeit bei Metallpulvern von deren Korngröße, sowie über die Moglichkeit der Reduktion von Nickeloxyd durch Kohlenoxyd vgl. die Ausführungen von Resolus Zuitsehr f angew Chemia 1914 S 594

Mergen und Bartels negieren, daß Nickelsuboxyd selbst als Pseudokatalysator anzuschen sei. Vgl. auch Journ. f. prakt. Chemie 80; 290, ferner von Bartalan, Chem. Zelt. 40, 630. Daselbst wird auch eine Erkhtrung für die Erschöpfung des Katalysators, welche auf der Elektronentheorie basiert ist, versucht.

Als Katalysator ist nur ganz fein verteiltes, schwarzes, durch Reduktion ir Oxyde bei niedriger Temperatur gewonnenes Nickel wirksam, nicht der das gewohnliche graue Nickel, in welches ersteres sofort bei zu hoher eduktionstemperatur übeigeht. Schwarzes, kolloidales Nickel verbindet ich schon wegen seiner großeren Obeiflache leichter mit Wasserstoff als aues krystallinisches. Andererseits ist kolloidales Nickel gegen Sauerstoff eit empfindlicher als krystallinisches. Im Öle selbst reduziertes Nickel st sich darm kolloidal und ist den außeren Einwirkungen entzogen. Eine blehe Losung konnte Vorteile vor einer anderen besitzen, in welcher das ickel nur mehr oder weniger suspendiert ist

W Normann und W Pungs haben ebenfalls zur Frage, ob Nickeloxyd ler Nickel die eigentlich katalysierende Substanz sei, Stellung genommen. e haben ein nach Vorschrift hergestelltes Mooresches Nickelsuboxyd s Katalysator zur Ölhartung verwendet. Das Praparat besaß nach dem ebrauche zur Reduktion sehr gute elektrische Leitfühigkeit, wahrend sie ir dem Gebrauche nur spurenweise vorhanden war. Sie schließen daraus, iß selbst das typische Nickelsuboxyd nicht selbst Ölhartungskatalysator sei, indern nur durch erfolgte Reduktion zu metallischem Nickel wirke. Sie untergen ferner gebrauchte Nickeloxydkatalysatormassen der Untersuchung und inden stets einen Gehalt an freiem Nickel vor, sei es, daß er durch Wasser-offentwicklung oder durch die Carbonylreaktion dargetan werden konnte. Formann und Pungs negierten auf Grund ihrer Experimente die selbstandige atalytische Wirkung sowohl des Nickelsuboxyds, als auch der Nickelsalze, e behaupten, daß Fetthartung in Abwesenheit freien Metalls noch nicht urchgeführt und jede andere Behauptung unbewiesen sei¹.

Auch Siegmund und Suida beschaftigten sich mit der Funktion der Nickelxyde bei der Fetthärtung³ Sie arbeiteten, um Zufälligkeiten zu vermeiden,
ur in Glasgefaßen und unter sonst gleichartigen Umständen nach Vorchrift des Bedford-Erdmann-Williamsschen Verfahrens und verglichen sowohl
lickeloxydul als auch basisches Nickelcarbonat (entspr NiCO₃. NiO
4,5H₂O) und Nickelformiat mit metallischem Nickel in bezug auf
ire katalytische Wirkung auf Leinöl, Baumwollsamenöl, Rubol und Sesamol.
Die Reaktionsgeschwindigkeit, wie sie durch die verschiedenen Katalysatoren,
B beim Leinöl, veranlaßt wurde, ergibt sich aus der graphischen Dartellung in Fig 38

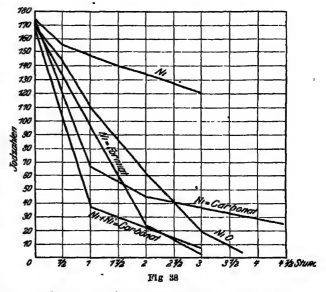
Aus dieser geht zunächst hervor, daß die Anlagerung von Wasserstoff hne Überdruck mit allen diesen Katalysatoren, einschließlich dem aus olumindsem Nickeloxydul bei 280 bis 290° reduzierten Nickel gelingt. Die roßte Reaktionsgeschwindigkeit zeigt anfangs die Mischung Ni + NiCarb,

¹ Normann und Pungs, Chem. Zeit 1915, Nr. 6, 7, 8 Vgl. auch die in bezug auf das Ismiumdioxyd von Normann und Schick publizierto Experimentaluntersuchung Arch. . Pharm. 1914, S. 208

² Siegmund und Suida, Journ f prakt. Chemie 1915, S 442 Vgl. auch G. Frerichs,

wird aber spaterhin von derjenigen des Nickelformiats übertroffen. Nickelcarbonat veranlaßt ebenfalls anfangs eine großere Reaktionsgeschwindigkeit als Nickeloxydul, wird aber auch spaterhin von der letzteren überholt. Am geringsten ist sie bei metallischem Nickel. Siegmund und Suida finden hier-

durch die Ausieht I patiews. daß eine großere Anfangsreaktionsgeschwindigkeit lei Verwendung von Nickeloxydul gegenüber der Verwendung von Nickel durch eine Zwischenreaktion von Wasser bedingt sei, experimentell bestatigt Die Rolle, welche das Wasser spielt, erklart auch die großere Anfangsreaktionsgeschwindigkeit bei Verwendung von basischem Nickelcarbonat und Format Die erheblichere reduktionskatalytische Wirkung von Ni + Nickelcarbonat. so-Nickelformat



gegenüber dem Nickeloxydul erklaren die Experimentatoren durch die großere Anfangsreaktionsgeschwindigkeit und durch die relativ leichtere Bildung eines Nickelsuboxyds Ni $_3$ O, welches z. B schon durch Erhitzen von Nickelformiat in einem indifferenten Gasstrom auf 250 °C gebildet wird

Zur Untersuchung der Katalysatoren wurden die Reaktionsmassen, um jede Oxydation zu vermeiden, durch Soxhletfilter im Kohlensaurestrom filtriert, letztore sodami mit Benzel, gleichfalls im CO2-Strome erschopfend extrahiert. Samtliche Katalysatorpraparate enthielten nach dem Gebrauche erhebliche Mengen Nickelseifen, besaßen mit Ausnahme des Nickels geringe Leitfähigkeit, wurden vom Magneten leicht angezogen und zeigten mit Ausnahme des rein metallischen Katalysators geringeres spezifisches Gewicht, als es dem Nickel zukommen wurde Die Analyse der Nickeloxyd- und Nickelsalzkatalysatoren orgali nach dem Gebrauch die ziemlich übereinstimmende Zusammensetzung von ca. 91 Proz. eines sauerstoffarmen Nickeloxyds der Formel Ni₂O, etwa 7 Proz. Nickelseife und 2 Proz. H₂O. Metallisches Nickel entstand in erheblicher Menge erst nach Vollendung der Hartung; sonst aber konnten sich, so folgern die Experimentatoren aus dem geringen spezifischen Gewichte der gebrauchten Katalysatoren, nur geringe Mengen metallischen Nickels gebildet haben; dies werde auch durch die Elementaranalyse bestatigt, welche gestattet, erheblichere Mengen Nickel leicht zu erkennen Tinter diesen Timständen errechen Reemwad und Sueda der von Normann

punas¹ durchgeführten Carbonylreaktion keine Beweiskraft zu, und zwar deshalb nicht, weil für die Bildung von Nickel wahrend einer Verdauer von 4 Tagen, wie sie obgewaltet hatte, andere Umstande als die zur Erwagung kommenden maßgebend gewesen sein konnten Vielnehmen sie an, daß bei Verwendung von Nickeloxyd und Nickelsalzen fartung durch ein niederes Oxyd des Nickels, wahrscheinlich durch ein xyd der Formel Ni₂O, unter Wechselwirkung von Wasser bewirkt werde 2. belohde und Svanoe verglichen die Verfahren von Normann, Wileuntsch und Erdmann experimentell, und zwar in geeigneten technischen ratoriumsapparaten Die an Tran und Cottoniol vorgenommenen Verergaben, daß die Hydrogenisierungsgeschwindigkeit beim Verfahren Wilbuschewitsch am größten, bei demjenigen von Normann kleiner und Erdmannschen Verfahren am klemsten ist. Gelegentlich der Unteringen wurde auch festgestellt, daß diese Geschwindigkeit bis 200°C mit ender Temperatur, ferner mit der Menge des Katalysators, mit der Wasserconzentration und der Innigkeit der Mischung zwischen Öl. Wasserstoff Katalysator wachst. Weiterhin wurde dargetan, daß die mehrfach ungerten Sauren schneller hydriert werden als die Ölsäure, und daß die panodonsaure durch Anlagerung von 4 Molektilen Wasserstoff direkt ne Linolsaure übergeht Interessant ist auch die Feststellung, daß die chkeit des Wassorstoffs mit steigender Temperatur in geringem Maße chst und bei 150°C ca. 5 V olumprozente des untersuchten Cottonols Trans betrugt 3.

m einen wirksamen Nickelsuboxydkatalysator herzustellen, führen die m Boberg and Techno-Chemical Laboratories die Reduktion von geein Nickelcarbonat durch Wasserstoff bei niedriger Temperatur aus, ich hierbei stets Suboxyd bilde. Nach Ansicht der Patentanmelder alt der Katalysator daneben auch Wasserstoff. Die Praparation dieses lysators erfolgt derart, daß reines, geglühtes kohlensaures Nickel kontilich sich langsam in einem geneigt liegonden rotierenden Rohre, das in r ganzen Lange oder zu einem Teil de-selben erhitzt wird, bewegt, während tgegengesetzter Richtung Wasserstoff durchgeleitet wird. Bei geeigneter lung der Zuführung des Materials und Einhaltung einer Temperatur von zis 270°C kann man ein Produkt, das ganz oder doch hauptsächlich aus

Normann und Pungs, Chem. Zeitung 1915, S. 20, 41.

Die Anwendung des Niekeloxydkatalysators hat beim deutschen und österschen Patentamte hauptsichlich deshalb zur Erteilung selbständiger Patente geweil angenommen wurde, daß wohl das Oxyd, nicht aber das Niekelmetall die ing ohne Anwendung eines Überdruckes an Wasserstoff gestatte. Allein es ist sicher, eeignet preparierte metallische Katalysatoren in der gleichen Weise zu wirken vera Normann (Chem. Ztg. 40, 757 u. f.) gibt sogm Reaktionsbedingungen an, unter en die letztgenannten Katalysatoren den Niekeloxydüberträgern überlegen sind, reist ferner in der zitierten Abhandlung an den metallischen Katalysatoren deren gere Empfindlichkeit für Salzsaure und zeigt, daß sie auch andere Vorteile bewelche dem Niekeloxydkatalysator mangeln.

Subovyd besteht, erhalten. Die Erhitzung muß zwar um so langer dauern, je niedriger die Reduktion gehalten wird, darf aber nicht bis zur volligen Reduktion anhalten — Der so gewonnene Katalysator halt sich bei maßiger Temperatur gut an der Luft. Hat er sich verändert, so genügt es, ihn 1 bis 2 Stunden in einer Wasserstoffatmosphäre auf 180°C zu erhitzen. Bei der Hartung von Ölen gewinnt der Katalysator sehon bei Beginn des Prozesses seine volle Wirksanikert zurück. — Eine andere Methode der Herstellung des Subovydkatalysators besteht auch darin, daß man Nickeloxyd erst vollständig reduziert und hernach das Produkt mit Luft oder Sauerstoff, welche Gase vorher durch ein indifferentes Gas, wie Kohlensaure, verdunnt worden waren, bei 300 bis 600°C oxydiert.

Die teilweise bereits besprochenen Metallsalzkatalysatoren brachten K. H Wimmer und E. B Higgins Nach den entsprechenden Ausführungen sind die Formiate, Lactate usw des Nickels, Kobalts, Kupfers oder Eisens geeignet, die Wasserstoffanlagerung zu beschleunigen Mischt man z. B. 100 Teile emes Oles mit 1 bis 5 Teilen Nickelformiat in Pulverform und läßt bei 170 bis 200° C Wasserstoff durchgehen, so kann die Sattigung der Doppelbindungen in einer Zeit, welche von der Menge des zugesetzten Katalysators ablumgt, quantitativ vor sich gehen und nach beendigtem Reduktionsprozeß ist es moglich, den Katalysator durch Filtration zurückzugewinnen. - Die vollkommene Sittigung der Doppelbindungen in ungesattigten Fettsäuren und deren Glycorden läßt sich durch Anwendung von Druck während der Wasserstoffeinwirkung oder dadurch beschleunigen, daß man vorerst das Reduktionsgut mit Wasserstoff impragniert und erst nachher es mit dem Katalysator unter inniger Berührung vermengt; auch ist diese Beschleunigung bei einem Nickelkatalysator durchzuführen, ohne notwendigerweise dessen organische Salze anzuwenden, Huggins hat gezeigt, daß es genügt, den Nickelkatalysator wie sonst in das Öl zu bringen, den Wasserstoff aber vor dem Emleiten ein Gefäß mit Ameisensaure passieren zu lassen. 1 bis 2 Proz des Reduktionsgutes an Ameisensbure gentigen für den beabsichtigten. Effekt3.

Bei den katalytischen Hydrogenisierungsprozessen können durch Druck und Temperaturerhöhung, sowie durch Reaktionen mit dem Katalysator Spaltungen in Glycerin und freie Fettsäuren eintreten, so daß der Gehalt an freien Fettsäuren im Fette zunimmt.

Um solche Zersetzung zu vermeiden, genügt es, dem zu reduzierenden Fette oder dem Katalysator wasserbindende Substanzen, z.B. geglühtes Natrium- oder Magnesiumsulfat, vor oder während des Prozesses zuzusetzen 4,

¹ Engl. Patent 4702 v. 24. Februar 1912.

 ^{%.} B. Belg. Patent 243 871 v. 8. Marz 1912; Französ. Patent 441 097 v. 8. Marz 1912.
 Österr. Patent 76 121 v. 16. Dezember 1912

[•] Engl. Patent 18 282 v. 8. August 1912.

^{*} Kurl Wimmer, D. R. P. 271 985 v. 6 Juli 1912. Das Wimmer-Higgans-Verfahrer ist von den Ölfabriken Großgerau-Bremen, bzw. der Fettraff. A. G. Bremen-Brake er worben worden.

'ill man mittels Nickelsalzkatalysatoren, z. B. Baumwollsamenol, harten, so erden 500 Teile davon mit 3 bis 10 Proz. geglühtem Natiumsulfat und 2 bis Proz. gepulvertem, ameisensaurem Nickel verneben. Wahrend sich beim isatz von Natiumsulfat die freie Saure eines Erdnußeles von 0,5 Proz. auf 42 Proz. veringerte, zeigte dasselbe Öl ohne Zusatz von Natiumsulfat drogenisiert einen Sauregehalt von 0,72 Proz.

Ein Verfahren, welches nicht nur den Zweck hat, einen wirksamen Katasator horzustollen, sondern ihn auch nach dem Gebrauche leicht wiederwinnen zu konnen, ruhrt von de Kadt her! Er verwendet namheh als atalysator one Schwer- oder Edelmetallseife, deren Fettsauren hoheren hmelzpunkt besitzen als die herzustellende gesattigte Verbindung, z B to aus Japanwachs durch alkalische Verseifung und nachherige Fallung attels ones Nickelsalzes hergestellte Nickelsofe Diese, getrocknet, last sich t pulvern und mit dem Öl leicht mischen, so daß das Öl mit dem Katasator durch Ruhron in imnige Bertihrung gelangt. Nach beendigter Operaon und Abkühlung des reduzierten Öles sinkt zufolge den Angaben de Kadis Katalysatorseife infolge ihres hoheren Schmelzpunktes zu Boden, kann cht filtriert und wiederum verwendet werden Der Erfinder schreibt ssem Praparato orheblichen katalytischen Effekt zu, der noch gestorgert orden kann, wenn man zwei verschiedene Seifen, wie Nickel- und Eisenseife, rwendet Zur Hydrogenisierung ist es jedenfalls ompfehlenswort, den Wasseroff unter Druck zu verwenden und ihn im Apparate zirkulieren zu lassen

Auch H und O Hausanann führen ungesättigte Fettsäuren und deren Ester gesattigte über, indem sie Wasserstoff bei Gegenwart von Salzen organizer Sauren anlagern, wozu sie basische in den zu behandelinden Ausgangsffen losliche Schwermetallsalze hochmolekularer Fettsäuren als Zusatze nutzen und dadurch die Operation bei 100 bis 180° durchführen konnen², e derart hergestellten Schwermetallverbindungen nehmen wahrend des rfahrens in der Wasserstoffatmosphare bei feiner Verteilung nukroheterone Beschaffenheit an.

Wie sich Metallsalze unter gewohnlichem Druck gegenüber Wasserstoff Gegenwart verschiedener organischer Substanzen verhalten, ist keineswegs fgeklärt.

Ipatew und Werschowsky³ haben die Wirkung von Wasserstoff auf die stallsalze untersucht und kommen zum Schluß, daß die Reduktion je nach mperatur, Druck, Konzontration und Zeit in 3 Phason verlaufen konn: zur Bildung eines basischen Salzes, eines Hydroxyds (Oxyds) oder sogar zur Ausscheidung des Metalls. Daraus, daß sieh bei der Hydrogenisation t Nickeloxyd selbst bei Anwesenheit freier Fettsaturen Nickelseifen in erhebner Menge nicht bilden, schließt Erdmann, daß durch Wasserstoff Nickelfen oder Nickelsalze bei 250°C der Hydrogenisationstemperatur nicht

¹ A de Kadt, Engl. Patent 18310 v 9. August 1912.

² D. P. A. v 5 Dezember 1911. Zeitschr. f. angew. Chemie 1914 II, S. 63

³ Ipatiew und Werschowsky, Bor d Doutsch Chem. Gosellsch. 1909, S. 2078.

bestehen konnen, daher komme es, daß die Nickelsalze der Ameisensaure, Essigsaure oder Ölsaure keine eigenartige Wirkung bei der Fetthaltung zeigen, da sie selbst nicht imstande seien, katalytisch Wasserstoff an ungesattigte Bindungen anzulagern. Ihre Wirkung bestehe vielmehr nur darin, bei hoher Temporatur unter dem Einflusse des Wasserstoffs unter Bildung metallischen. Nickels oder von Nickeloxyden zersetzt zu werden, so daß dann vornehmlich Nickelsuböxyd wirke. Wie weit die Reduktion gehe, hange von der Natur des Salzes sowie von der Reaktionstemperatur ab. Versuche ergaben folgendes.

Als Baumwollsamenol mit 1,2 Proz Nickelformiat bei 153°C gehartet wurde, zeigte es bald nach Beginn des Versuchs die für Nickeloxyd oder metallisches Nickel charakteristische schwarze Farbung. Der gebrauchte Katalysator besaß nach dem Pressen zu einer Pastille gute elektrische Leitungsfahigkeit, war magnetisch und entwickelte mit Sauren Wasserstoff. Die Analyse ergab auch die Anwesenheit von Nickeloxyden. Somit ware neben letzteren metallisches Nickel vorhanden. Außerdem enthielt der Katalysator noch. Nickelformiat und Nickelpalmitat. Aus den Analysenergebnissen schließen. Bedford und Erdmann auf die Zusammensetzung.

Nickelformint .		51,8 P	roz
Nickelsuboxyd (Ni ₃ O)	•	30,1	99
Metallisches Nickel	•_	17,3	>>
		09.2 T	roz.

Als ein gleicher Versuch mit Baumwollsamenol bei 210°C durchgeführt wurde, zeigte der gebrauchte Katalysator keine elektrische Leitfahigkeit mehr, wohl aber starken Magnetismus und die Fähigkeit, mit Sauren Wasserstoff zu entwickeln Daraus und aus der Analyse schließen die Experimentatoren auf die Anwesenheit von Nickeloxydul und Nickelsuboxyd

Wasserstoff vermochte in Gogenwart von 3 Proz Nickelacetat bei 215 bis 220°C Baumwollsamenol nicht zu harten. Der Katalysator blieb unverändert Erst bei 240 bis 250°C begann die beabsichtigte Reaktion unter Schwarzfarbung der Flüssigkeit.

Bei linolensaurem Nickel ging bei 265°C die Reduktion glatt vor sich Der gebrauchte Katalysator hatte die Zusammensetzung.

Er war stark magnetisch, aber nicht leitfahig für die Elektrizität.

Baumwollsamenol, mit disaurem Nickel und Wasserstoff behandelt, ließ oberhalb 220°C die Schwarzfarbung erkennen. Die Reaktion verhief günstig bei 250°C; nachher hatte sich an der Wand des Glaskolbens das Nickel in Form eines Spiegels abgeschieden. Wurde aber bei 210 bis 215°C operiert, so trat Wasserstoffanlagerung nicht ein, wohl aber die Bildung eines Nickel-

¹ Bedford und Erdmann, Journ f. prakt. Chemie 1913, S 449, und Erdmann, Seifensieder-Zeitung 1913, Nr. 23

quegels, welchem die Experimentatoren katalytische Wirkung absprechen, la letztere nur den fem verteilten Oxyden zukomme

Diesen Ausemandersetzungen gegenüber bestreitet Wimmer, daß die Salzkatalysatoren auf der Wirkung von Nickeloxyden berühen¹.

Auch Auch behauptet, daß sowohl beim Shukoffschen als auch beim Wimmer-Higginssehen Verfahren nur die dabei intermediar gebildeten Metalle bzw. Metalloxyde wirksum seien?

Nach der osterreichischen Anmeldung A 4351—12 vom 18 Mai 1912 der Hudrier-Patentrerwertungs-Gesellschaft in b. H. in Wien (Dr. Granichstudten) konnen die am leichtesten zerfallenden anorganischen Verbindungen der unedlen Metalle, wie z B die Carbonate in festem oder gelestem Zustande, durch Einhaltung bestimmter Druckverhaltnisse schon bei Temperaturen von 200 bis 230° unter Öl im Wasserstoffstrom direkt in Metalle in denkbar feinster Verteilung umgewandelt werden. Ist die Bildung des Katalysators beendigt, so last man die Temperatur sinken und führt sofort die Hydrierung des Öles durch, so daß also der Katalysator gar nicht an die Luft gebracht Die organischen Metallsalze sind im Hydrierungsbetriebe, wo stets mit zirkulierender Wasserstoffutmosphare gearbeitet wird, nicht verwendbar, da das sich bildende Kohlenovyd nur mit großen Kosten aus der Wasserstoffatmosphere entfernt werden kann, zudem auch bei Verwendung von Salzen aller in Betracht kommender Metalle, wie Nickel, zur Entstehung explosibler Carbonylverbindungen Anlaß gabe, die Verwendung anderer organischer Verbindungen, wie beispielsweise der Carbonyle selbst, verbietet sich aus den gleichen Gründen. Die Oxyde, in Öl eingebracht, lassen sich wegen ihrer hohen Bestandigkert auf diesem Wege nicht reduzieren.

Dagegen lißt sich in statu nascendi im Öle aus organischen Salzen gebildetes Oxyd, das offenbar in diesem Stadium weit weniger bestandig ist, glatt zu Metallen in feinster Vorteilung bei Einhaltung gewisser Temperaturund Druckverhaltnisse reduzieren

Will man mit Carbonat arbeiten, so werden z B 100 kg Rizmusol mit 1,2 Proz feinst gepulvertem, am besten frisch hergestelltem, bei 110° getroeknetem Nickelearbonat vorsetzt und sodann unter langsamem Durchleiten von Wasserstoff auf 230° erhitzt, sobald diese Temperatur erreicht ist, laßt man durch eine capillare Duse hochkomprimierten Wasserstoff eintreten. Die Reduktion zu metallischem Nickel erfolgt unter charakteristischen Erscheinungen, namentlich schwachem Schaumen (Wasserbildung). Sobald dieses aufgehort hat, führt man bei ermaßigter Temperatur ununterbrochen den Hydrierungsprozeß des Öles durch.

C. und G. Muller verwenden von den Nickelsalzen speziell Nickelborat und erhalten auf diese Weise einen Katalysator von großer Emulgierfähigkeit, welche die Anlagerung von Wasserstoff ohne Überdruck bei 160 bis 175°C ermoglicht Zur Herstellung des Katalysators wird ein Salz von der Zusammen-

¹ Wammer, Seifensieder-Zeitung 1913, Nr 48

² Auerbach, Chem Zortung 1913, Nr. 30

setzung NiB₂O₁ · 6 H₂O im Wasserstoffstrome auf 300°C so lange erhitzt, bis die Zusammensetzung $NiB_2O_4 \cdot H_2O$ resultiert¹ Es unterscheidet sich vom Ausgangsprodukt dadurch, daß letzteres dunkelgrau, dieses hellgrun ist Auch das wasserhaltige Salz laßt sich zum Hydrogenisieren verwenden, wirkt aber nicht so gut, wie das entwasserte, dessen 1 Mol. Krystallwasser auch durch langeres Erhitzen auf 300°C nicht entfernt werden kann. Zur Operation ist 1 Proz. des Katalysators erforderlich Die Aktivität des Katalysators nimmt mit dem Gebiauche standig ab, immerhin laßt er sich nach Schonfeld zu vier bis sechs Operationen verwenden Ein geringer Wasserstoffuberdruck begunstigt die Wasserstoffanlagerung Nach Ansicht Schonields entsteht wahrend der Arbeit zwar fettsaures Nickel in geringer Menge, aber dennoch kann nur das Borat selbst als Katalysator angesehen werden, welcher die Vorteile der Unempfindlichkeit gegen Katalysatorgifte und leichte Filtrierbarkeit besitzen soll Weiterhin wurde die Benutzung von Nickelsilicat durch C. und G. Muller in Aussicht genommen² Das Verfahren von G Byrom besteht darm, daß man Katalysatoren durch Behandeln der Losung eines Metallsalzes mit der Losung eines Alkalisiheates und Trocknen des Niederschlages herstellt, um sie zur Fetthartung zu verwenden. Ferner kann man das so gewonnene getrocknete Produkt im Wasserstoffgas reduzieren und erst in dieser Form als Katalysator benutzen So werden z B Losungen von Nickelsulfat und Natriumsilicat zusammengemischt, der entstandene Niederschlag wird gesammelt, gewaschen und getrocknet, hierauf gekornt bzw feinpulverig vermahlen Nun reduziert man das Produkt durch maßiges Erhitzen im Wasserstoffgas In gleicher Weise laßt sich ein Gemenge von Nickel- und Titansulfaten behandeln und verwenden³

Albert Granichstädten und Emil Settig orhielten ein osterr Patent⁴ auf ein Verfahren zur Herstellung eines nickelhaltigen Silicatkatalysators. Aus einer wasserigen Lösung eines Nickelsalzes und eines Magnesium- oder Aluminiumsalzes wird durch die wasserige Losung eines Alkalisilicates, z. B. Wasserglas, das Doppelsilicat oder eine Adsorptionsverbindung der Silicate des Nickels und des Magnesiums oder Aluminiums kolloidal gefallt, das Fallungsprodukt ausgewaschen, getrocknet, fein zerrieben, im Wasserstoffstrom auf 300 bis 500° C erhitzt und sodann im Wasserstoffstrom abkuhlen gelassen.

Wasserige Lösungen von Nickelchlorur, von Magnesium- oder Aluminiumchlorid werden z. B. im molekularen Verhältnis vermischt und mit soviel wasseriger Wasserglaslosung von etwa 58° Bé bei einer 60° C nicht übersteigenden Temperatur versetzt, daß das gesamte Nickel und Magnesium oder Aluminium kolloidal als Hydrogel ausgefüllt wird. Der sehr voluminose gallertartige Niederschlag wird sorgfaltig gewaschen, bei einer 100° C nicht

¹ Vgl den Artikel Schonfelds, Seifenmeder-Zeitung 1914, Nr 32

² D P A. v 20. Juni 1913 und v 30. September 1913

Engl. Patent 13 382 v 10 Juni 1913.

⁶ Östorr. Patent 85 954 vom 15. Oktober 1919, franz Patent 532 265; engl Patent 147 879 ann Patent 78 799 norman Patent 38 984 dan Patent 27 934.

ibersteigenden Temperatur getroeknet und mogliehst fein verrieben, so daß nan schließlich em außerst femes leichtes, loekeres, blaßgrunes Pulver erhalt Dieses Pulver wad hierauf durch etwa eine halbe Stunde im Wasserstoffstrom inf 300 bis 500° C erhitzt und sodann im Wasserstoffstrom abkühlen gelassen is erfahrt dabei einen Faibenumschlag, indem es dunkelgrau wad

Der so dargestellte Katalysator stellt allem Anschein nach ein pektisiertes Doppelsiheat oder eine pektisierte Adsorptionsverbindung der Silicate von Vickel und Magnesium oder Aluminium dar

Das dunkelgraue Pulver kommt bei dem angegebenen Mischungsverhaltnis ler Zusammensetzung nach einem Sesquisilient nahe. Dieses Pulver kann inmittelbar nach der Erzeugung als Katalysator verwendet werden; soll es ufbewahrt werden, so muß dies unter Öl geschehen. Selbst nur kurz dauerndes liegen des Katalysators an der Luft verringert seine Wirksamkeit in hohem faße.

Ein gleicher Farbenumschlag stellt sich beim Erhitzen und Abkühlen es blaßgrunen Pulvers im Kohlensaurestrom ein, das hierbei erhaltene dunkelraue Pulver ist jedoch als Katalysator völlig unwirksam

Bei der Verwendung des Katalysators wird die Temperatur des vorher ntsiauerten Öles oder Fettes, nachdem sie sich beim Einsetzen der Reaktion 1 dem auf 140 bis 150° C vorgewarmten Öl auf 160 bis 180° C erhoht hat, urch Verringerung oder Abstellung der Heizung oder durch Einleitung on Kuhlung bis zur Beendigung der Reaktion bei der Erreichung des gezunschten Schmelzpunktes des Produktes auf 150 bis 160° C erhalten, wodurch icht nur Hydrierung, sondern auch gleichzeitig Bleichung und Beseitigung es dem entsäuerten Rohöl etwa anhaftenden schlechten Geschmackes und keruches erreicht wird.

Die Wiederbelebung der Fetthartungskatalysatoren im allgemeinen und es Nickelborats im besonderen macht, wie bereits erwahnt, Schwierlgeiten, deren Ursachen und Behebung im D. R. P. 319 332 auschaulich gechildert werden¹. Danach führt die Wiederreduktion der mit einem Losungsnittel extrahierten Katalysatormassen zu keinem geeigneten Resultat, und war deshalb, weil die vom Katalysator aufgesaugten antikatalytischen ubstanzen des Rohmaterials vom Lösungsmittel nicht genügend aufgenommen Auch die organische Substanz unter Vorsichtsmaßregeln wegubrennen oder zu verseifen stellt die ursprüngliche Wirksamkeit des Katazators ebensowenig her, wie das Auskochen mit Sodalösung und darauf olgendes mehrstündiges Erhitzen in einer Wasserstoffatmosphilee. Wohl ber gelingt die Wiederbelebung des Katalysators in zufriedenstellender Veise, wonn die ermüdete Substanz vor der Extraktion mit einem besonders ut raffinierten Öle unter kräftigem Rühren erwärmt wird. -- Hauptsachlich t namlich die Unwirksamkeit gebrauchter Katalysatoren auf die Aufnahme on Schleimstoffen, Hartfettresten usw. zurückzuführen, welche infolge der

 $^{^1}$ D. R. P. 319 332 v. 15. Dezambor 1918 erteilt an O. & G. Müller Speisefettfabrik .-G. m Neukölln

kolloidalen Beschaffenheit der Nickelkatalysatoren von diesen ebenso mitgerissen werden, wie bei einem Raffinationsprozeß Daher ruhrt auch die hellere Farbung geharteter Fette im flüssigen Zustande Beim Gebrauche emmal bereits verwendeter Katalysatorpraparate losen sich zunachst die daran haftenden Verunreinigungen großtenteils im Öle auf Die Folge davon ist eine Anreicherung des Öles an Fremdstoffen, so daß jetzt der Haitungsgeschwindigkeit ein großerer Widerstand entgegenwirkt Da mit fortschreitender Hartung der Katalysator auch eine größere Menge Fremdstoffe als bei der ersten Hartung aufsaugt, weil eine absolut großere Menge Verunreinigungen im Öl enthalten war, so wird sich der Katalysator an diesen Fremdstoffen immer mehr anreichern, bis er schließlich praktisch unbrauchbar wird. Mit den ublichen Lösungsmitteln lassen sich diese Fremdstoffe nur in beschränktem Maße entfernen, da einerseits diese Stoffe sehr fest an der porosen Oberfläche des Katalysators haften, andererseits die Verschiedenheit der Oberflächenspannung zwischen den aufgesaugten Stoffen und dem Losungsmittel zu groß ist. Aus diesem Grunde ist die vollstandige Wiederherstellung der Katalysatoren dadurch, daß man sie nach Ausziehen mit Äther und ahnlichem nochmals der Reduktion unterwirft, nicht möglich

Wird aber der erschöpfte Katalysator nut einem hochraffinierten Öl unter Erwarmen durchgerührt, ohne daß das Öl gleichzeitig der Reduktion unterworfen wird, so dringen die Verunreinigungen des Katalysators mit Leichtigkeit in das Öl ein, da der Unterschied der Oberflachenspannung des Öls und dieser ebenfalls von Ölen herrührenden Verunreinigungen viel geringer ist, als zwischen diesen und etwa Äther Wenn nicht gleichzeitig eine Hartung vorgenommen wird, so haben diese jetzt im Öle gelösten Verunreinigungen keine Gelegenheit, wieder in den Katalysator zu gelangen, und nach Trennung des Katalysators vom Öl ist der größte Teil der storenden Fremdstoffe beseitigt Nach einer Wiederholung dieses Vorganges mit raffimertem Öl werden die dem Katalysator noch anhaftenden Ölanteile nunmehr muhelos, schon durch kalte Losungsmittel, entfernt. Wird dann die Katalysatormasso aufs neue reduziert, so gelangt man zu Katalysatoren, welche die ursprüngliche Aktivität in vollem Maße besitzen. Insbesondere sind Metalloxyd- oder -suboxydkatalysatoren nach der Behandlung mit dem raffimerten Öl und Auswaschen mit Äther usw. zum Gebrauch fertig.

Es kommt sogar mitunter vor, daß solche wiederbelebte Katalysatoren eine noch höhere Aktivität besitzen als die ursprünglichen. Sie werden namlich bei den Härtungen, infolge der vielstündigen Durchwirbelung mit Hilfe des Gasstromes oder in den Rührapparaten, außerordentlich fein zerstäubt und erlangen schließlich eine feine pulverige Beschaffenheit, wie sie sie bei ihrer Darstellung nicht besaßen.

Es wurde z. B. Olivenöl in Gegenwart von 2 Proz. des durch Erhitzen von Nickelborat im Wasserstoffstrom auf etwa 450° orhaltenen Katalysators 3 Stunden 30 Minuten init Wasserstoff reduziert. Es resultierte ein Hartfett vom Erstarrungspunkt 49,0° (Jodzahl = 30,7). Nach mehrmaliger Benutzung desselben Katalysators wurde schließlich Olivenöl in derselben Zeit auf den Erstarrungspunkt 25,2° gebracht;

geschilderten Weise $^3/_4$ Stunden mit gut raffimertem Ohvenol in dei Warme kraftig durchgeruhrt, vom Öl abgetrennt und mit Äther einige Zeit ausgekocht. Darauf wurde der Katalysator aufs neue mit Wasserstoff $^3/_4$ Stunden bei 430 bis 440° orhitzt usw. Nach $3^1/_5$ -stundiger Hartung desselben Öles in Gegenwart von 2 Prozent des wiedergewonnenen Katalysators wurde ein Fett vom Eistarrungspunkt 52,2° (Jodzahl = 10,6) erzielt

Erdmann und Rack haben die von Schonfeld aufgestellten Behauptungen experimental untersucht, wobei als Versuchsmaterial kaufliches Nickelborat diente Sie stellen zunächst fest, daß die Analyse des gegluhten, grinen Nickelborats nur nahezu der Zusammensetzung des neutralen Salzes entspreche. der Nickelgehalt sei hoher; keineswegs liege in dem erhitzten Borat eine einheitliche Substanz vor. — Der zu hohe Nickelgehalt ist nach den genannten Autoren auf eine Beimengung von etwas freiem Nickeloxyd zurückzufuhren. denn den durch Fallung von Nickelsalzen mit Alkaliboraten hergestellten Nickelboraten kommt keine konstante Zusammensetzung zu, weil 1e nach Konzentration das Natriumborat in wasseriger Losung hydrolytisch gespalten 1st. so daß diese Lösung stets freies Natraumhydroxyd und freie Borshure enthalten muß Daher ist auch dem Nickelboratniederschlag schon bei der Fallung eine gewisse Menge Nickelhydroxyd beigemengt. Durch Auswaschen des Niederschlages mit Wasser wurde ihm immer mehr Borsture entzogen werden, weshalb das Nickelmetaborat nicht ausgewaschen werden darf, soll es im trockenen Zustande wenigstens annahernd der Zusammensetzung $N_1O \cdot B_2O_3$ entsprechen

Die von Erdmann und Rack ausgeführten Hartungsversuche mit dem kauflichen Praparat ergaben, daß bei einer Temperatur von 175° weder das wasserhaltige noch das wasserfreie Nickelborat eine wasserstoffübertragende Wirkung auf ungesättigte Fettsubstanzen besitzen. Auch das in einem indifferenten Gasstrom, welcher nicht Wasserstoff ist, bei hoherer Temperatur getrocknete Borat besitzt eine solche Wirkung nicht. — Die Ansicht Schonfelds, ein bei 300° entwassertes Nickelborat vermoge bei 160 bis 180° die Hydrogenisation ungesättigter Öle zu bewirken, sei irrtümlich. Das von ihm zu Versuchen herangezogene Nickelborat war nicht an der Luft oder in einem indifferenten Gasstrom getrocknet worden, sondern im Wasserstoffstrom bei 300° behandelt. Hierbei finde eine chemische Veränderung statt; es entstehe zwar ein Produkt von dunkelgrauer Farbe, aber dieses enthalte Nickelsuboxyd. — Beim Erhitzen des Nickelborates NiOB₂O₃ auf 300° tritt namlich ein Zerfall desselben in Nickeloxydul und das Nickelsalz der Tetraborsaure NiB₄O₇ ein, welches beständiger ist.

$$2 \text{ NiB}_8 \text{O}_4 = \text{NiB}_4 \text{O}_7 + \text{NiO}.$$

Durch das Erhitzen im Wasserstoffstrom finde eine Reduktion des freigewordenen Nickeloxyduls statt, die zwar bei 300 bis 340°C nicht bis zum Nickel, wohl aber bis zum Nickelsuboxyd gehe, obwohl reines Nickeloxyd durch Überleiten von Wasserstoff bei 300° in kurzer Zeit zu metallischem Nickel reduziert wird Denn es gabe Substanzen, welche derart verzogernd

tritt, bzw. bei der Zwischenphase des Suboxyds stehen bleibt, und als solche Substanz musse die Borsuure angeschen werden — Das von Schonfeld verwendete Produkt entspreche sogar der Formel 2 NiB₄O₇Ni₂O + 6H₂O Die Hartung erfolge demnach mit einem Praparat, das Nickelsuboxyd enthalte Tatsachlich sei die Reaktionsgeschwindigkeit infolge des geringen Gehaltes an Nickelsuboxyd viel geringer als bei Anwendung eines Nickeloxyds selbst Der zur Hartung verwendete Katalysator enthielt nach der Analyse Schonfelds deshalb weniger Borsuure, als der Formel des Metaborates entspreche, weil diese entweder sich bei dem Erhatzen im Wasserstoffstrom mit den Wasserdampfen verflüchtigt habe oder wahrend des Hartungsprozesses durch das Öl herausgelöst worden sei, nachdem heiße Öle imstande sind, neutralen Boraten bzw. borsaurchaltigen Gemengen Borsaure zu entziehen.

Aus allodem schließen Erdmann und Rack, daß Nickelborat als solches weder im wasserhaltigen noch im wasserfreien Zustande bei einer Temperatur von 175° wasserstoffühertragend auf ungesattigte Öle wirke, und daß nur das beim Erhitzen des Nickelborats im Wasserstoffstrom auf 300 bis 340° durch teilweise Reduktion des im Borat enthaltenen Nickeloxydes entstandene Nickelsuboxyd in fotten Ölen die feine Verteilung des Praparates, weiterlin auch die Hartung bei 175°, aber in schwicherem Maße als reines Nickelsuboxyd bewirke¹.

Auch Normann wendet sich dagegen, daß Nickelborat als solches Katalysator ser, aber auch dagegen, daß das Nickelsuboxyd wirke, die Hartung mit organischen Nickelsalzen, wie Formiat, Acetat, Stearat, Oleat usw. umfasse, vielmehr nur Sonderfälle der Härtung mit metallischem Nickel, da bei Anwendung dieser Salze stets eine Abscheidung von Metall stattfinde, ehe Hutung cintrete, so daß dieses, nicht aber das Salz oder ein Oxyd als Katalysator anzusprechen sei. Die Patentschrift D. R. P. 217 846 zeige, daß unter bestimmten Arbeitsbedingungen die Reduktion mancher organischer Nickelsalze im Wasserstoffstrom glatt und vollständig unter Bildung von freiem Nickel einerseits und der freien Saure andererseits verlaufe, so daß sogar ein technisches Verfahren zur Gewinnung der reinen konzentrierten Sauren auf diese Zersetzung gegründet werden konnte. Weiter sei aus den Handbüchern bekannt, daß anorganische Nickelsalze im Wasserstoffstrom zu Metall reduziert worden können², und daß bereits Katalysatoren durch Reduktion anorganischer Nickelsalzo hergestellt wurden. - Bei Anwendung des Nickelhorats trete tatsachlich eine Zersetzung in Nickel und freie Borsture ein. Dadurch, daß letztere sehwer flüchtig sei und schon unterhalb 300° in das noch schwerer fluchtige Bortrioxyd übergehe, destilliere sie nicht, wie etwa Ameisenslure oder Essigsture, ab, sondern bleibe größtenteils im Reaktionsprodukt zurück. Dies sei der Grund, warum die Analyse keinen wesentlichen Unterschied vom Ausgangsmaterial feststellen konnte Normann hat Präparate von Niekel-

¹ Erdmann und Rack, Selfensieder-Zeitung 1915, Nr. 1.

² (Imelin-Kraut, Friedheim, V. I., S. 23, 1900 (von Normann zit.)

orat geprüft, welche im Wasserstoffstrome auf 300 und 350°C erhitzt wurden, hne mit ihnen wesentliche Reduktionswirkungen zu erzielen. Solche Wirungen kommen nur einem Praparate von dunkelgrauer Farbe zu, das bei 00°C reduziert wurde. Dieses aber enthielt dann freies Nickel ¹

Dagogen wendet Schonfeld ein, daß das Nickelborat ein Metaborat NiB₂O₁ ei, welches sich beim Glüben nicht in Nickeltetraborat und Oxydul zersetze, a Tetraborate beim Glüben mit Schwermetalloxyden Metaborate bilden. Der von Erdmann und Rack angewandten analytischen Methode des Nachveises von Nickelsuboxyd in seinem Praparate komme keine Beweiskraft zu. Bei der Reduktion im H-Strome könnte sich überdies micht Suboxyd, sondern ur metallisches Ni bilden; ein Schutz dagegen durch Borsaure sei nicht anunchmen Aber auch metallisches Nickel sei für die katalytische Wirkung usgeschlossen; die Wasserstoffübertragung erfolge durch das Nickelborat elbst, und zwar mit einer, Nickel und Nickeloxyd übertreffenden Wirkung².

G. Frerichs hat, um darzutun, daß rein metallisches Nickel fahig sei, als Katalysator zu fungieren, kompaktes Nickel (aus Reinnickel und Nickelarbonyl) in Öl zu feinem Pulver geschliffen und damit bei 180—190° (! Vasserstoff an Öle anzulagern vermocht³.

Wie spaterhin erortert werden wird, besitzen Palladium und Platin den 'orzug, als Katalysatoren Reduktionen bei gewöhnlicher Temperatur und nter normalem Drucke zu gestatten, ein Vorzug, welcher diese beiden Metalleunge Zeit eine besondere Stellung einnehmen ließ C. Kelber ist es nun gelückt, auch dem metallischen Nickel diese Fahigkeit abzugewinnen. Er eigte namlich, daß die geringe katalytische Wirkung des bei 450°C reduierten Nickels bedeutend erhöht werden kann, wenn man das zu erhitzende lalz, z. B basisches Nickelearbenat, auf Infusorienerde, Floridableicherde, tlummium- oder Magnesiumhydrosilikat, kurz auf Träger bringt und sodann rhitzt.

Die Hydrogenisation erfolgt am besten in witsseriger oder alkoholischer ibsung, so daß selbst die Reaktion in Benzel, Äther, Aceton, Essigither usw. ann besser verlauft, wenn etwas Wasser hinzugefügt wird. Schr vorteilhaft it es, in Eisessig als Lösungsmittel mit einem bei 310°C reduzierten Nickel

² Schönfeld, Soufensieder-Zeitung 1915, Nr. 26 u. 27. Über einen Katalysstor, welcher uch alle Arten von Salzen enthalten kann, vgl. die zit. Patentschrift der Bad. Anflin-

nd Sodafabrik S. 47

4 Bor. d. Deutsch. Chem. Ges. 49, 55 bis 63; 1868 bis 1879, 56, 305 bis 310; 53, 66.

Normann, Seriensieder-Zeitung 1915, Nr. 3. Vgl. auch Normann und Schick, Arch. Pharm. 1914, S 208, und Chem. Zeitung 1915, Nr. 6 bis 8. — Den Ausführungen Normanns gegenüber hält Bränann die Behauptung aufrecht, daß Nickelbornt, im Öl mit Vasserstoff erhitzt, bei 260° C Nickelsuboxyd bilde, und daß dasselbe Oxyd entstehe, enn Nickelborat im trockenen Wasserstoffstrom auf 340° C erhitzt werde (Seifensiedereitung 1915, Nr. 4). Vgl. auch Frerichs, Arch. f Pharm. 253; 512 u. f.

⁸ Arch. f. Pharm. 253; 512 u f. Über die Nickelexyd- und Nickelsalzkatalysatoren gl. weiterhun Boβhard und Fischle, Zeitschr f. angew. Chemie 28; 365; H. Schönfeld, id. 29; 39; W. Normann, Chem. Zeitung 40, 381.

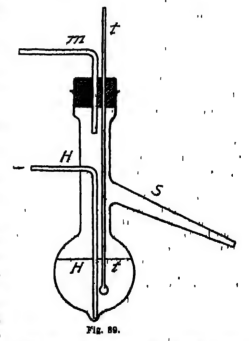
zu arbeiten. In Chloroform läßt sich eine Hydrogenisation überhaupt nicht durchführen, und Kobalt an Stelle des Nickels besitzt unter gleichen Umständen geringere katalytische Fahigkeiten. Um z. B. kottondsaures Natrium in wasseriger Losung in das Salz der gesättigten Ölsture überzuführen, wurde ersteres bei Gegenwart eines bei 310°C reduzierten Nickels, sowie eines auf Trägern befindlichen Katalysators bei wenig erhöhter Temperatur mit Wasserstoff behandelt — Im allgemeinen haben sich folgende drei Arten von Ni-Katalysatoren bewahrt, um Reduktion bei Normaltemperatur durchzuführen:

- 1. Basisches Nickelearbonat bei 450° im H-Strom erhitzt.
- 2. ., ., ., 310°.
- 3. ,, auf unorganischem Tritger bei 450° C im H-Strom reduziert.

Erdmann und Bedjord beschrieben gelegentlich der ersten Darstellung der Verwendung von Nickeloxyd als Katalysator einen Laboratoriumsapparat,

welcher es ermöglicht, ohne Druck Fette zu hydrogenisieren 1. Der Apparat muß, da das Einleitungsrohr fur Wasserstoff von außen an den Boden des Kolbens angeschmolzen ist im Ölbade geheizt werden. Ein handlicher, durch freie Flamme heizbarer Laboratoriumsapparat, welcher zur Hydrogenisierung von Fetten gute Dienste leistet, wurde von Klimont konstruiert.

Der Kolben, etwa 150 cm² fassend, ist mit einem kugeligen Ansatze verschen, in welchem zentral, bis ganz nahe zum Grunde des Gefaßes ein Rohr H führt, das in den Hals des Kolbens eingeschnolzen ist. Wird durch dieses Rohr ein Strom von Wasserstoff geleitet, so bleibt der mit dem Öle verriebene Katalysator im Strome des Gases in steter Bewegung und wird der-



art verhindert, sich am Boden des Gefäßes abzusetzen. Der Kolben wird mittels eines lang- und breitstieligen Trichters gefüllt. Durch einem Kautschukstopfen reicht ein Thermometer t bis in das Öl; außerdem führt durch denselben Stopfen ein kurzes, nur bis zu dessen unterem Rand reichendes Rohr m, welches, mit einem Wassermanometer verbunden, gestattet, den in der Apparatur herrschenden Druck zu kontrollieren. Das seitlich am Kolben

eschmolzene Abteilungsrohr s führt zu einer Waschflasche, um mitgeene Fetteilchen und entwickeltes Reaktionswasser zurückzuhalten, weiterzu einem Rohre, an dessen Ende der Wasserstoff angezündet werden Die Erwärmung des Kolbens erfolgt direkt durch Facheln mit der mme eines Bunsenbrenners Der Apparat ist nicht nur leicht zu handben, sondern auch ziemlich sicher. Von mehr als 150 Versuchen, welche Herren Dr Max Unger und Dr Rudolf Ernst in einem solchen Kolben nahmen, mußte nur ein einziger wegen Platzens des Glases unterbrochen rden 1.

Die Metalle der Platingruppe als Katalysatoren und ihre Verwendung.

Die Versuche von Sabatier und Senderens hatten nicht nur wegen der lie der Reduktionsmöglichkeit in wissenschaftlichen Kreisen Aufsehen egt, sondern auch deshalb, weil bei ihnen Nickel verwendet wurde, das die genschaften der Wasserstoffübertragung nicht voraussehen ließ, obgleich Fahigkeit, Wasserstoff zu absorbieren und mit demselben auch zu reduren, von anderen Metallen bereits seit langem bekannt war So hat Debus 33 bereits Platin zur Reduktion von Blausaure zu Methylamin verwendet, i Graham beobachtete im Jahre 1866 die Eigenschaft des Palladiums, ße Quantitäten Wasserstoff zu absorbieren; zugleich stellte er fest, daß ser Wasserstoff reduzierende Eigenschaften in hoherem Maße besitze, als wohnlicher Wasserstoff Benzoylchlorid zu Benzaldehyd, Nitrobenzol Anilin, Nitrophenol zu Amidophenol und Nitromethan zu Methylamin. 14 gelang es Wilde, in Gegenwart von Platinschwarz Acetylen und hylen in Äthan umzuwandeln.

¹ Klimont, Chemiker-Ztg. 46, 275 (1922)

² Palladium besitzt jedenfalls die Fähigkeit, den Wasserstoff in besondere aktive rm zu versetzen. Der Mechanismus dieser Wirkung ist nicht sichergestellt; es ist glich, daß der Wasserstoff durch die Elemente der Platingruppe und noch andere talle dissozuert wird und so in den wirksameren, atomaren Zustand umgewandelt d. (Über die Einatomigkeit der Metalle in festen Lösungen mit anderen Metallen, ne über die Frage, ob Pd, Pt usw mit H chemische Verbindungen eingehen, vgl. ycock und Newlle, Chem Centralbl. 1889, 1, 666; 2, 1043; 1891, 1, 129; 1894, 1, 266. ner Succests, Zeitschr. f. physik Chemie 1907, S. 130, und Shields, Zeitschr. f. physik. emie 1899, S. 368.) — Nach Wieland kann die Aktivierung des Wasserstoffs durch rverteilte Metalle nicht in der Spaltung der Molekel zu atomarem Wasserstoff begründet ı, da nascenter Wasserstoff zuweilen Verbindungen hydriert, welche durch Fallschaft alytisch nicht reduziert werden können. Während z. B. Naphthalm der Witz ist des Tadiumwasserstoffs widersteht, wird es von Natrium in Alkohol leicht zu Davylkohthalin reduziert. Letzteres kann nun wiederum durch Palladiumwassinites leicht iter hydriert werden, wahrend es der Wirkung von Natrium in Alkohel gegenüber istent bleibt Erfahrungsgemäß and alle durch Pd oder Pt bei gewöhnlicher Tematur katalysierbaren Reaktionen exothermisch, eine endothermische Hydrierung kann ch diese Metalle nicht bewirkt werden. Ganz allgemem halt Wisland die durch atoren Wasserstoff leicht hydrierbaren Verbindungen resistent gegenüber der katalyhan Undersone waterle Dd aday Dt Walnut number the des Tweehe day Hudman

Aber auch in neuerer Zeit wurden die reduzierenden Wirkungen des Platins nicht außer acht gelassen, ja selbst von Sabatier und Senderens zur Wasserstoffanlagerung angewandt, und zwar in Form von Platinschwarz und Platinschwamm, es ergab sieh dabei, daß beide Formen nicht ganz gleichartig wirken

Sabatier und Senderens bereiteten Platinschwarz durch Reduktion einer salzsauren Platinehloridiösung mittels Zinks und durch Trocknen des gut ausgewaschenen Produkts bei gewöhnlicher Temperatur. Ein solches Platinschwarz bewirkte die Reaktion zwischen Acetylen und Wasserstoff sehon bei gewöhnlicher Temperatur. Auch Äthylen und überschtussiger Wasserstoff reagierten mit diesem Katalysator anfangs genau so, wurden jedoch späterhin in der Reaktion infolge Bedeckens des Katalysators mit Kohlenstoff träge. Erst bei 100 bis 120° begann die Reaktion neuerdings, verlief aber nur oberhalb 180° C befriedigend. Platinschwamm ließ in der Kalte eine Reaktion im selben Sinne überhaupt nicht zu, sondern erst über 180° C¹.

Schon 1906 zeigte *Fokin*, daß der Dampf von Ölsdureamylester mit platiniertem Asbest sich zu Stearinsuureamylester reduzieren läßt².

Auch Willstütter und Mayer wandten gelegentlich ihrer Untersuchung von Phytol Platin als Katalysator zur Wasserstoffsättigung der Äthylenbindung an. Sie stellten zu diesem Zwecke Platinschwarz nach der Methode von Löw³ dar, nach welcher eine Lösung von Platinehlorid in wenig Wasser erst mit Formalin, sodann unter Kühlung mit der berechneten Menge Ätznatronlösung versetzt wird. Durch Auswaschen vom Natriumchlorid und Natriumformiat vollständig befreit, zeigt ein so gewonnenes Platin gegenüber Wasser kolloidale Loslichkeit. Um diese aufzuheben, unterbricht Löw das Auswaschen, bis ein sich bald im abgesaugten Schlamm einstellender Oxy-

rung durch Metalle der Platingruppe eine Anlagerung dess Metallwasserstoffs an die Doppelburdung an, wonach das so entstandene labile Additionsprodukt in die Dihydrosubstanz und Metall zerfällt, welches neuordings in Metallwasserstoff übergeführt wird. Der Motallwasserstoff muß keine chemische Verbindung vorstellen; er ist nach Wieland z. B. im Palladiumwasserstoff eine feste Lösung, in der eine nur geringe Menge chemisch gebundenen Wasserstoffs mit viel gelöstem im Gleichgewichte steht. - Einen Anhaltspunkt für die Existenz labiler Additionsprodukte von Metallwasserstoff und Kohlenwasserstoff sieht Wieland darin, daß Methyl- und Athylalkohol von Palladiumschwarz unter beträchtlicher Warmeentwicklung aufgenommen, aber durch Waschen mit Wasser oder durch Evakuierung nur langsam entfernt werden können. Schon dieser Verlust der Tension spricht gegen eine einfache Auflösung, weiterhin aber noch die Fähigkeit ciner derart frisch bereiteten Suspension, mit Chinon geschüttelt, dieses zu Hydrochinon zu reduzieren und gleichzeitig den Alkohol zu Aldehyd zu oxydieren. Auch die bekannte Erscheinung des Entzundens von Alkoholdämpfen an Platin und Palladium ist nach Wisland auf die Dehydrierung und Bildung von Palladiumwasserstoff zurückzuführen. da der solcherart aktivierte Wasserstoff durch Luftsauerstoff welter oxydiert wird. --Demnach wäre die katalytische Hydrierung durch Metalle der Platingruppe bei gewöhnlicher Temperatur durch Zwischenreaktionen darzustellen, welche reversibel sind. (Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 1912, S. 487.)

¹ Chem. Zentralbl. 1900 2, 312 (Comptes rend, de l'Acad. de Science 131, 40 bis 42).

¹ Journ. russ. chem.-phys. Ges. 1906, S. 419.

dationsprozeß beendigt ist (dieser beginnt namlich noch auf dem Filter, solange der Schwamm feucht ist, und unter Knistergerauschen, sowie Temperatursteigerung auf 36 bis 40° bemerkt man an vielen Stellen das Hervorbrechen kleiner Gasblasen). Nach Vollendung diese Prozesses lauft das Waschwasser farblos ab, da die kolloidale Loslichkeit aufgehoben ist Ein solches Platinschwarz besitzt große Aktivität; es enthält, wie aus der Beschreibung des Oxydationsprozesses hervorgeht und auch Paal hervorhebt, Platinhydrosol

Mit derartigem Platinschwarz reduzierten Willstatter und Mayer Olcanalkohol C₁₇H₃₈CH₂OH zu Oktadekylalkohol C₁₇H₃₈CH₂OH, ferner Erucylalkohol C₂₁H₄₃CH₂OH zu Dokosylalkohol C₂₁H₄₃CH₂OH Ölsäure wurde als solche und in Form ihres Äthylesters zu Stearinsaure und Stearinsaureathylester reduziert¹.

Die Möglichkeit, Wasserstoff in expeditiver Form an Doppelbindungen unter Vermittlung von Metallen der Platingruppe anzulagern, setzte die Vervollkommnung der Darstellung von deren Hydrosolen voraus, erst die Gewinnung von Praparaten, deren kolloidale Loslichkeit nicht leicht verlorenging, versprach den beabsichtigten Erfolg.

Kolloidale Losungen von Metallen der Platingruppe konnen allerdings leicht durch Reduktion von deren Salzen mit Formalin in Gegenwart von Alkali, mittels Hydrazinhydrats, Brenzoatechins, Tannins usw oder nach Bredig durch elektrische Kathodenzerstäubung unter Wasser gewonnen werden. Aber diese Losungen sind wenig bestandig und scheiden unter dem Einflusse von Sauren, Basen und Salzen unlösliches Platin ab. Sie können ferner, eingedampft, nicht wieder zur Losung gebracht werden, sie sind nicht reversibel und daher auch nicht aufbewahrbar. Paal hat zum ersten Male Praparate hergestellt, welche sich im trockenen Zustande gewinnen lassen, die Fähigkeit besitzen, sich selbst noch nach längerer Zeit der Aufbewahrung im Wasser kolloidal zu losen und Alkalien gegenüber beständig zu sein. Dieser Forscher fand namlich, daß bei der alkalischen Hydrolyse des Eiglbumins ein durch Sauren ausfallbares Produkt von saurem Charakter, die Protalbinsaure, und ein albumosenartiges, wasserlosliches Produkt, das gleichfalls Saureeigenschaften zeigt, die Lysalbinsäure entsteht³. Die Schwerinetallsalze dieser Sauren besitzen nun die Eigenschaft, sich in atzenden und kohlensauren Alkalien zu lösen. Die Ursache hiervon ist darin gelegen, daß das Schwermetall in Form seines Hydroxyds oder Oxyds durch das Alkali verdrängt, jedoch nicht unlöslich abgeschieden wird, sondern infolge einer spezifisch schützenden Wirkung beider Erweißderivate kolloidal gelöst bleibt. Von Proteinstoffen, wie Erweiß und Gelatine, ist es bekannt, daß sie, wie kolloidale Stoffe uberhaupt, auf chemische Umsetzungen, welche in rein

¹ Willstätter und Mayer, Ber. d Deutsch Chem. Gesellsch. 1908, S. 1475.

² Interaturangaben siehe bei *Paal* und *Amberger*, Ber. d. Deutsch. Chem. Gesellsch. 1904, S 125 Über Wesen und Engenschaften kolloider Metalle vgl. auch *Zeigmondy*, Kolloidehemie. 3. Aufl. Leipzig 1920, Otto Spamer.

wasseriger Losung zur Bildung sehwer löslicher Niederschläge führen, hemmend wirken¹. Es entstehen daher auf diese Weise beständige Hydrosole der Oxyde, gemischt mit protalbinsaurem oder lysalbinsaurem Alkalı. Manche solcher kolloidaler Lösungen, z. B diejenigen von Silberoxyd, gehen sehon durch eine beim Erwirmen einsetzende Reduktionswirkung der Eiweißprodukte in eine kolloidale Silberlösung über.

Den Lösungen von Platinsalzen mit lysalbin- und protalbinsaurem Alkali gegenüber erweist sich jedoch die reduzierende Wirkung dieser Eiweißstoffe zu schwach; es muß, wie *Paal* zeigte, für Platin und Palladium Hydrazin als Reduktionsmittel verwendet werden

Um derartige kolloidallosliche Prüparate herzustellen, schreitet man zunachst zur Darstellung der Protalbinsaure und Lysalbinsaure nach der folgenden Paalschen Vorschrift. In die Lösung von etwa 15 Teilen Ätznatron in 500 Teilen Wasser werden 100 Teile Albumin in kleinen Portionen eingetragen und durch Schütteln gleichmaßig verteilt. Nun wird auf dem Wasserbade bis zur nahezu vollkommenen Lösung orwärmt. Vom ungelösten Rückstand wird abfiltrært, worauf das alkalische Filtrat so lange mit verdinnter Essignaure versetzt wird, als noch ein Niederschlag entsteht. Es entwickelt sich hierbei Schwefelwasserstoff. Nach etwa zwolfstündigem Stehen hat sich die Protalbinsiture in feinen Flocken oder in weißen Klumpen abgesetzt. Die auf dem Filter gesammelte und mit wenig Wasser gewaschene Siture verreibt man hierauf mit Wasser zu einem dünnen Brei und unterwirft ihn der Dialyse. Bei taglich zweimaligem Wechsel des Außenwassers ist nach drei Tagen der Dialysatorinhalt aschefrei. Die Ausboute beträgt je nach der Dauer des Erhitzens und der angewandten Menge Alkali 35 bis 50 Proz. des Albumine

Zur Gewinnung der Lysalbinsäure wird die Protalbinsäure statt mit Essignaure mit verdünnter Schwefelsäure gefällt. Das hierauf gewonnene Filtrat wird mit Natronlauge neutralisiert, eingedampft, neuerlich mit einem Überschuß von verdünnter Schwefelsäure (1:1) versetzt und gegen Wasser dialysiert. Das im Dialysator verbleibende gelöste Sulfat der Lysalbinsäure wird mit reinem Barytwasser zersetzt, und die dadurch freigewordene Lysalbinsäure kann nach entsprechender Reinigung auf dem Wasserbade zum dünnen Sirup eingeengt werden, aus dem sich durch Schütteln mit Alkohol die Saure in weißen, kasigen Flocken ausscheiden läßt. Die Ausbeute beträgt en. 20 bis 30 Proz. des angewandten Albumins

Zur Herstellung von kolloidalen Palladiumpräparaten dient das Natriumsalz der Protalbinsture. Es wird in stark verdünnter wässeriger Lösung mit so viel Natronlauge versetzt, daß nicht nur das Chlor des noch hinzuzufügenden Palladiumehlorids gebunden erscheint, sondern noch ein Überschuß verhanden ist. Es entsteht eine rotbraune Lösung, welche nun mit Hydrazinhydrat in geringem Überschuß versetzt wird. Die Reduktion geht unter Aufschaumen und Gasentwicklung vor sieh. Nach Beendigung

der letzteren wird die Flussigkeit der Dialyse gegen Wasser unterworfen Nach mehrmaligem Wechsel des Außenwassers wird die Lösung nunmehr bei 60 bis 70°C konzentriert und über Schwefelsaure im Vakuum getrocknet. Das Präparat, glanzende Lamellen, kann lange aufbewahrt werden, ohne an seiner Wasserlöslichkeit einzubüßen. Es lassen sich Präparate mit vorschiedenem Gehalte an Palladium herstellen, so daß auf 1 Teil protalbinsaures Natrium 1, 2, 3, 4 Teile Palladium in Form des Chlorids verwendet werden. Mit der Anreicherung an Palladium wird jedoch die Dauer der Haltbarkeit verkurzt.

١

Die Herstellung von kolloidalen Platinpraparaten, welche aber für die praktische Wasserstoffanlagerung nicht so sehr in Betracht kommt, kann analog derjenigen von Palladium, jedoch auch mit lysalbinsaurem Natiron vorgenommen werden. Wurde man mit letzterem Produkte Palladium-praparate herstellen, so wirden die Hydrosole nach einiger Zeit den größten. Teil des Palladiums unloslich abscheiden¹.

Statt des Hydrazinhydrats kann die Reduktion beim Palladiumpräparate auch durch Wasserstoff vollzogen werden, welcher in die auf 60°C erwarmte dunkelbraune Losung geleitet wird. Wird sodann dialysiert, auf dem Wasserbade eingeengt und in vacuo über Schwefelsaure getrocknet, so gleicht das erhaltene Produkt in bezug auf seine Eigenschaften den durch Reduktion mit Hydrazinhydrat erhaltenen Praparaten, jedoch kann es nicht so hochprozentig gewonnen werden, wie durch Reduktion mittels Hydrazinhydrats².

Die festen Palladiumhydrosole losen sich leicht und reichlich in Wasser. So gewonnene flüssige Hydrosole vermögen leicht Wasserstoff in großeren Quantitäten zu absorbieren als Palladiummohr. Während dieses 873 Vol Wasserstoff aufnimmt, beträgt die Menge des vom flüssigen Hydrosol aufgenommenen Wasserstoffs nach den Versuchen von Paal und Gerum 926 bis 2952 Volumina³.

Ein besonderer Vorteil der Paalschen Hydrosole besteht darin, daß sie sehr lange nicht nur in konzentrierter Losung, sondern auch in fester Form haltbar sind. Selbst Präparate, welche im Laufe der Zeit Sauerstoff absorbiert haben, lassen sich durch Reduktion im Wasserstoffstrom wiederum leicht regenerieren. Das Palladiumpraparat ist derart beständig, daß es in konzentrierter Losung sich langere Zeit auf 100°C erhitzen läßt, ohne in der Wirksamkeit beeintrachtigt zu werden Obgleich das Palladiumpraparat in fester Form unter der Einwirkung des Wasserstoffs auch in kolloidalen Palladiumwasserstoff übergeht, ist es zu Reduktionszwecken in flüssiger Form am geeignetsten

Mit Hilfe derartiger kolloidalloslicher Palladiumpraparate vermochten Paal und Roth an ungesättigte Fettsauren und an verschiedene solche Säuren enthaltende naturliche Fette Wasserstoff anzulagern⁴.

² Paal und Amberger, daselbst 1905, S. 1398

³ Paol und Gerum, Ber. d Deutsch Chem. Gesellsch 1908, S 807.

¹ Paal und Amberger, Ber d. Deutsch. Chem Gosellsch 1904, S. 124.

⁴ Paal und Roth, Ber d Deutsch. Chem. Gesellsch 1908 S 9989 and 1000 9 1541

Zur Reduktion von Ölsture wurde eine wisserige Losung von deren leicht loslichem Kaliumsalz unter Zufügung eines Palladiumpraparates mit 61,16 Proz. Pd-Hydrosol in eine geschlossene, mit Wasserstoff gefüllte Schuttel-Vorrichtung gesaugt¹. Letztere war gasdicht mit einer graduierten, den Verbrauch an Wasserstoff anzeigenden Gasbürette verbunden. Aus dem ablesbaren Verbrauch an Wasserstoff konnte der Fortschritt der Reaktion kontrolliert werden. Die Ölsäure ging ziemlich glatt in Stearinsdure über.

Die Reduktion des Ricinusöls erfolgte in alkoholisch-atherischer Lösung nahezu glatt. Das Endprodukt begann bei 69°C zu erweichen und war bei 77°C vollkommen geschmolzen. Es war zum Unterschiede vom Ausgangsprodukt in heißem Alkohol schwer löslich, leichter löslich in Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff².

Aus einer alkoholischen Lösung des Richusols resultierte unter Anwendung eines Schüttelapparates bei glatter Wasserstoffanlagerung ein Produkt von 81°C Schmelzpunkt.

Mit Ausnahme des Ricinusöls besitzen die Fette keine Fähigkeit, sich in Alkohol zu lösen. Paal und Roth stellten daher wasserige Emulsionen unter Verwendung arabischen Gummisher. So z.B. konnte eine Emulsion aus 1 g Olivenöl mit 0,5 g Gummi arabicum und 0,75 g H.O beliebig mit Wasser verdünnt und erwärmt werden, ohne daß hierbei ein Zusammenfließen der feinsten Öltropfehen stattfand. Die Absorption von Wasserstoff erfolgt bei Emulsionen in einem Schüttelapparat langsamer als bei absoluten Lösungen. Zur Vollendung der Reaktion ist Erwärmung über die Schmelzteinveratur des Endproduktes nötig. Das aus Olivenöl resultierende Fett stellte bei der Jodzahl O eine weiße krystallmische Masso vor, welche zwischen 61 bis 68,5° C schmolz. Auffallend war bei diesen Reduktionen der überschüssige Vorbrauch an Wasserstoff. Bis zur Jodzahl 9 reduziert, mußte eine dreimal größere als die theoretische, aus der Jodzahl berechnete Menge an Wasserstoff verbraucht werden. - Auch Lebertran, unter analogen Verhaltnissen mit Wasserstoff behandelt, erforderte einen Überschuß davon. Das Endprodukt schmolz zwischen 43 und 45°C. Es hatte die Jodzahl 3 und zeigte die auf Lipochrome zurückgeführten Farbenreaktionen nicht mehr.

Interessant sind die Eigenschaften der vollständig reduzierten natürlichen Fette.

Zur vollkommenen Sättigung von Rioinusöl wurde ein in alkoholischer Lösung partiell bis auf Jodzahl 15 gesättigtes Öl in wässeriger Emulsion neuerdings mit Wasserstoff behandelt; es besaß schließlich die Jodzahl 0 und schmolz zwischen 78 bis 81°C. Die harte, spröde, leicht pulverisierbare Masse war geschmacklos und zum Unterschiede vom Ausgangsprodukt leicht

¹ Beschreibung und Zeichnung des Apparats, welcher von Paal und dessen Schülern benutzt wurde, ist außer in den Originalsbhandlungen noch enthalten in Zeigmondy, Kolloudehemie, 3. Aufl., S. 196.

^a Mit Platinschwarz als Katalysator konnten *Grün* und *Woldenberg* die freie Rieinolsäure in ätherischer Lösung nicht reduzieren, wohl aber ging deren Methylester in Oxystearinsäuremethylester über. (Chem. Centralbl. 1909, I, S. 1749.)

löslich in Chloroform und Schwefelkohlenstoff, sehwer loslich in Alkohol und Äther.

Crotonol wurde bei vollständiger Reduktion ein harter Talg vom Schmelzp 49 bis 51°C. Der brennende Geschmack verschwand. Crotonol besitzt bekanntlich stark giftige und entzundungserregende Wirkungen, welche von Kobert der Crotonolsaure und deren Glycerid zugeschrieben werden. Das mit Wasserstoff vollkommen gesattigte Crotonolprodukt besaß diese Wirkungen nicht mehr. Ein partiell reduziertes Fett von der Jodzahl 5,53 konnte, zu 0,2 g einem Kaninchen eingegeben, noch dessen Tod aach 5 Tagen bewirken

Sesamol, bis zur Jodzahl 2 reduziert, war eine weiße, fast geschinneklose Masse mit muscheligem Bruch vom Schmelzp. 65 bis 69°C und zeigte die Baudoinsche Reaktion nur sehr schwach. Als mit einer Probe desselben Fettes nach 8 Monaten die Reaktion wiederholt wurde, zeigte sie sich viel ebhafter. Der Grund liegt nach Paal und Roth darin, daß der reduzierte Eriger dieser Reaktion durch den Luftsauerstoff wiederum reoxydiert worden var.

Baumwollsamenol, bis auf die Jodzahl O reduziert, bildete eine nahezu geschmacklose, harte, sprode Masse vom Schmelzp 57 bis 60°C und gabweder die Becchische noch die Halphensche Reaktion, selbst nach zehnmonatiger Aufbewahrung nicht. Die Trager die ser Reaktionen wurden daher lurch die Reduktion dauernd verändert.

Leinol (Jodzahl 5,58). Schmelzp. 56 bis 63°C; bis auf die Jodzahl 0 eduziert, stellt es ein hartes, pulverisierbares, weißes Produkt vom lehmelzp 61 bis 65°C vor.

Reduziertes	Butterfett	Jodzahl	0,	Schmelzp	36 l	ois 44°C
39	Schweinefett	,,	0,	11	56	,, 60°C
"	27	"	0,3,	11	53	,, 59° C
"	Oleomargarın	23	1,2,	,,	47	" 55° C.

Aus den Versuchen von Paal und Roth geht somit hervor, daß die Wassertoffanlagerung in Gegenwart kolloidalen Palladiums bei nie driger Tempeatur und ziemlich glatt möglich ist. Allein eine quantitative Hydrlerung war ur selten in einer Operation zu erzielen. Sie erfolgte erst, als die partiell hyrierten Fette nochmals einer Reduktion unterzogen wurden. Die Hydrlerung er festen Fette war je nach dem Gelingen der Emulgierung mehr oder minder ollstandig, was sich insbesondere bei den fosten zu diesem Zwecke über den chmelzpunkt erhitzten Fetten außerte. Die Versuche lehrten ferner, daß icht nur die ungesättigten Fettsauren und deren Verbindungen hydriert, undern auch die in natürlichen Fetten enthaltenen unverseifbaren Bestandale je nach deren Beschaffenheit einer weitgehenden Veränderung untergen.

Bemerkenswert ist es ferner, daß Paal und Roth, wie bereits et stähnt, bei er Hydrogenisation aller Fette stets mehr Wasserstoff verbrauchten, als der soh der spezifischen Jadzalik berechneten Menge entspress. Der Mahr.

verbrauch an Wasserstoff war zuweilen sehr erheblich. Dazu kommt, daß hydrierte Fette, welche nach der Theorie keine ungesättigten Fettestureglycende mehr enthalten sollten, dennoch Jod addierten. Paal und Roth nehmen an, daß die Reduktion nicht bei der Aufnahme von Wasserstoff durch ungesättigte Kohlenstoffatome stehenbleibt, sondern daß auch Sauerstoffverbindungen reduziert würden¹.

Um auch in saurer Lösung arbeiten zu können, haben Skita und Paul statt protalbin- oder lysalbinsauren Natriums zu Reduktionen Leim oder Gummi arabie um als Schutzkolloide für Palladium angewendet. Dabei genügte es, wenn zu der alkeholischen Lösung der zu reduzierenden Substanz z. B. Gummi arabieum und Palladiumehlorür in wässeriger Lösung so weit hinzugefügt wurde, daß noch eine klare Lösung bestand. Wurde sodann Wasserstoff unter mäßigem Druck in ein geschlossenes Schüttelgefäß geleitet, so erfolgte Reduktion des Palladiumehlorürs, die Flüssigkeit wurde schwarz und zeigte lebhafte Wasserstoffaufnahme. Die Reduktion gelang hierbei um so vollkommener, je hoher der Partialdruck des einwirkenden Wasserstoffes war.

Eine ungesettigte Verbindung, wie z.B. Ölsäure, wird unter solchen Umständen glatt zu Stearinsaure reduziert?.

Skita hat auch ein Verfahren angegeben, um Trockenkolloidpraparate ohne protalbin- oder lysalbinsaures Natrium herzustellen. Um solche Kolloide von Palladium- oder Platinhydroxydul zu gewinnen, hat Skita³ die Fällung der entsprechenden Chlorürlösungen mit kohlensaurem

¹ Wieland weist darauf hin, daß schon Sabatier experimentell dargetan habe, daß ein durch feinverteilte Metalle bewirkter katalytischer Vorgang der Wasserstoffaddition bei höherer Temperatur umkehrbar sei. So z. B. bildet sich bei 200° aus Atbylen in Gegenwart von Ni und Wasserstoff Äthan, welches bei 250 bis 300° wieder in die Ausgungsprodukte zerfallt. Auch Cu bewirkt bei höheren Temperaturen Dehydrierung (Ipatiew), und die gleiche Reaktion mit Pd wurde an aromatischen und hydroaromatischen Verbindungen von Knoevenagel und von Zelinsky studiert. Wieland nimmt an, daß in vielen Fällen die H-Aufnahme mit äquivalenten Mengen nur bis zu einem Gleichgewichte fortschreitet, welches bei großer Wasserstoffkonzentration gegen die völlige Hydrierung hin verschoben ist. Insbesondere die bei gewöhnlicher Temperatur stattfindenden Wasserstoffadditionen durch Pd und Pt hält er für umkehrbar. Er findet diese Annahme begründet in der Dehydrierung von Hydrochinon zu Chinon durch sauerstoffreies Palladiumsohwarz und darin, daß durch Vermehrung des Palladiums die Ausbeute an Chinon gesteigert werden kann. Analoge Dehydrierungen konnten auch an Kohlonwasserstoffverbindungen, z. B. an Dihydronaphthalin, Dihydroanthracen usw., bewirkt werden (Bor. d. Deutsch, cham. Gesellsch. 1912, S. 485). Bei den Versuchen von Paal und Roth ist die Ursuche der schwierigen Enthydrierung, der erhöhten Wasserstoffaufnahme, sowie die Jodaufnahme der hydrierten Endprodukte möglicherweise auf die verbeschriebenen Umstände zurückzuführen. Hervorgehoben sei, daß Erdmann und Bedford ihre Methodo der Wasserstoffanlagerung zu einer quantitativen Reaktion, der "Wasserstoffzahl" ausgestalten konnten (Dissort, l. c. und Ber, d. Deutsch, chem. Gesellsch, 1909, S. 1824).

D. R. P. 230 724 v. 29. April 1909,

^{*} Engl. Patent 16 283 v. 15. Juli 1918. Vgl. auch Vortrag Shists in der chem. Geselisch. Karlsruhe vom 24. Mai 1913 und dessen Barioht in der Chem Zeitung

atron in Gegenwart von Gummi arabie um vorgenommen. Diese kolloide saung gibt bei vorsiehtigem Emdampfen Lamellen, welche mit neutralem id angestuertem Wasser wiederum kolloide Losungen bilden und sieh irch Schutteln mit Wasserstoff zu kolloiden saurebestandigen Losungen von etallischem Platin oder Palladium reduzieren lassen, welche auch nach dem indampfen kolloidales Lösungsvermögen für Wasser zeigen. Man kann ferner ich Skita haltbare metallische Palladium- oder Platinkolloidlösungen aus in wisserigen entsprechenden Salzlosungen durch Einleiten von Wasserstoff winnen, wenn man diese Salzlosungen nach Zusatz von Gummi arabieum it entsprechenden kolloidalen Motallosungen impft

Der Vorzug derart gewonnener Praparate besteht in ihrer großen katatischen Aktivität gegenüber Wasserstoff in bezug auf die Kohlenstoffpppelbindungen

Um Fett zu hydrogenisieren, genügt die Anwesenheit einer kolloidalen ösung, die etwa 0,1 Proz vom Reduktionsgut an Palladiumhydroxydul ithält, falls Wasserstoff unter 7 Atm Druck bei 60°C eingeleitet wird

Ferner hat Skita auch gezeigt, daß die Wasserstoffanlagerung an unsättigten Kohlenstoff bei Auwesenheit von Salzsaure selbst in einer klaren osung von Palladiumehlorür glatt verkaufen kann, so daß hierdurch Schutzolloide überhaupt entbehrlich werden Skita erklärt den Reduktionsvorgang
i Gegenwart von Wasserstoff und Salzsaure durch das Gleichgewicht in
er Reduktion von Palladiumehlorür zu Palladiumwasserstoff, welches so
inge, als noch reduzierbare Substanz vorhanden ist, bestehen bleibt. Nach
follendung der Reduktion fallt das Palladium aus Tatsächlich lassen sieh
uch Ölsaure, Olivenel usw. auf diese Weise vollständig hydrogenisieren.

Skita und Bohringer & Söhne haben sich die Behandlung ungesättigter ⁷erbindungen mit Wasserstoff unter Druck in Gegenwart eines Katalysators er Platingruppe schützen lassen. Werden beispielsweise 250 Teile Ricinusöl nit 5 Teilen einer 1 proz. wisserigen Lösung von Palladiumehlorür versetzt ind in einem Autoklaven bei 70°C mit Wasserstoff unter 4 Atm. Druck beandelt, so ist nach 2½ Stunden das Ricinusöl in eine feste Masse umgewandelt.

C. Paal hat die passivierende Wirkung verschiedener Metalle in bezug zuf die Aktivität des nach seiner Methode hergestellten kolloidalen Palladiums tudiert²; insbesondere hat er in Gemeinschaft mit A Karl untersucht, obballadinierte Pulver der Metalle Magnesium, Aluminium, Eisen, Vickel, Kobalt, Kupfer, Zink, Silber, Zinn und Blei befähigt seien, gasformigen Wasserstoff zu aktivieren.

Die Palladinierung erfolgte durch Digestion mit seuren Palladiumehlerürdsungen, die Prüfung auf die Aktivität durch zweckmäßige Behandlung eines lüssigen, ungesättigten Esters (Tran, Baumwollsamenöl) mit Wasserstoff

¹ Amer. Patent 1 063 746 v 3. Juni 1913; vgl. auch Französ. Patent 447 420 vom D. August 1912 von Skita

¹ C. Paal, Ber. d. Deutsch. Chem. Gesellsch 1911, S. 1913; vgl über negative Katayse Woker, "Die Katalyse".

unter Einfluß der Pulver. Das Ergebnis war, daß von den 10 angewandten Pulvern nur Magnesium, Nickel und Kobalt ohne Einfluß auf die katalytische Wirkung des auf ihnen medergeschlagenen Palladiums auf Wasserstoffüberträger war Alle übrigen Metalle wirkten antikatalytisch.

Weiter untersuchten Paal und Karl die Wirkung von Metalloxyden auf Palladium als Katalysator¹, wober Bleicarbonat, Cadmiumcarbonat, Zinkoxyd, Zinkoarbonat, Essenhydroxyd, Aluminiumhydroxyd und Magnesiumoxyd in der Weise mit Palladium überzogen wurden, daß die genannten pulverformigen Verbindungen mit Palladochlorid in wasseriger, schwachsaurer Losung bei einer 40 bis 50° C nicht übersteigenden Temperatur behandelt wurden. Das hierdurch gefallte Palladiumhydroxydul schlug sich auf den Teilen des Pulvers als dünne, fest haftende Schicht nieder. Nach Auswaschen und Trocknen in vacuo zeigten die Pulver infolge des Überzugs mit Palladiumhydroxydul braunlichgelbe Farbe Um letzteres in metallisches Palladium überzuführen, wurden die Pulver in einem geeigneten Schüttelgefaß durch Wasserstoff reduziert. Die Hartung eines flüssigen Fettes mit Wasserstoff unter Anwendung der beschriebenen Pulver als Katalysatoren ergab, daß palladiniertes basisches Bleicarbonat die katalytische Wirkung des Palladiums vernichtet, palladiniertes Cadmiumearbonat, ebensolches Zinkoxyd, Zinkcarbonat. Eisenhydroxyd und Aluminiumhydroxyd sind bei gewohnlichem Druck gar meht oder nur in geringem Grade befahigt, Wasserstoff auf ungesettigte organische Verbindungen zu übertragen, hingegen findet schwache Wasserstoffaktivierung bei Überdruck und erhöhter Temperatur statt. Bei palladiniertem Magnesiumoxyd verlauft der Prozeß energischer als beim Metall. Demnach besteht zwischen dem pro- und antikatalytischen Verhalten der Metalle und demjenigen ihrer Verbindungen gegenüber Palladium ein Parallelismus.

Das Bestreben, die Arbeiten Paals technisch zu verwerten, führte zur Anmeldung des D. R. P. 236 488 (v. 6. August 1910 a). In der Patentschrift sind zunächst die Gründe angegeben, welche eine Anwendung in der dargelegten Ausführungsform hindern. — Vor allem steht der Anwendung des kolloidalen Palladiums dessen hoher Preis im Wego, insbesondere weil dieses durch die Prozeduren zur Isolierung der Reduktionsprodukte nach jeder Hydrogenisation in die unwirksame Gelform übergeht. Sodann müßten für die Reduktion die Fette mittels arabischen Gummis und Wasser emulgiert, die ungesättigten Fettsäuren aber in Form ihrer Alkalisalze in wässerige Lösungen übergeführt werden, was für größere Quantitäten des Ausgangsmaterials sehr große Flüssigkeitsmengen bedingt. Das immerhin kostspielige Gummi arabieum läßt sich durch andere, billigere Mittel, z. B. Seifen- oder Saponinlösungen, nicht ersetzen, weil die damit hergestellten Fettemulsionen durch Palladiumsol und Wasserstoff nicht reduziert werden. Die Wiedergewinnung des Gummi arabieum ist aber zu umständlich.

¹ Paal und Karl, Ber. d Deutsch. Chem. Gesellsch. 1918, S. 3069.

Non C. Paal an die Verenngten Werke in Charlottenburg übertragen, weiterhin über-

Das bereits erwahnte Verfahren der Vercinigten chem Werke A-G verdet diese Übelstande dadurch, daß fem verteiltes Palladium, welches auf ifferente, meht antikatalytisch wirkende Stoffe niedergeschlagen ist, als talysator dient. Dies wird durch Emwirkung wasseriger Palladiumsalzingen auf wasserige Suspensionen fein verteilter, nicht antikatalytisch kender Metalle, Metalloxyde, Carbonate, unloshehe Salze, Kieselgur, izmehl usw erreicht. Die Praparate können auch durch geeignete Umzung der Palladiumsalze mit nicht antikalytischen Metalloxyden oder zen und nachherige Reduktion gewonnen werden.

Zur Reduktion der Fette und ungesattigten Fettsauren werden die Pallam enthaltenden Katalysatoren mit dem Reduktionsgut vermischt, dieses d sodann bei Luftabschluß unter Ruhren mit Wasserstoff, eventuell unter ick und Erwarmen bis zur Erschopfung der Reaktion behandelt. Weiterwird das Reduktionsprodukt vom Katalysator abfiltriert, wonach letzer ohne weiteres von neuem verwendbar ist

Die Dauer der Operation hangt vom ungesättigten Charakter der Fettren, von der speziellen Natur der Fette, von der Menge des Katalysators, n Druck und von der Temperatur, unter welcher der Wasserstoff zur Einkung gelangt, ab Jedenfalls ist die notwendige Katalysatormenge sehr ing, da in der gedachten Form sehen 1 Teil Palladium genigt, um 100 000 ile Fett oder ungesättigte Fettsauren in wenigen Stunden vollständig. Wasserstoff zu sattigen.

Wasserstoff kann mit diesem Katalysator auch ohne Druck zur Verwendung angen. Soll jedoch die Reduktionsdauer abgekurzt werden, so ist es zweckßig, den Wasserstoff unter einem Druck von 2 bis 3 Atm. anzuwenden
Als Katalysatorgifte ¹ für Palladum sind erkannt worden: Arsen und
sen Verbindungen, Phosphorwasserstoff, Schwefelwasserstoff, freie Minoraliren, flüssige Kohlenwasserstoffe, Chloroform, Aceton, Schwefelkohlenstoff.
Zur Reduktion ungesättigter Fettsauren sollen als Katalysatoren nur solche
ladumpraparate verwendet werden, welche durch Fettsäuren nicht anriffen werden. Derartige Präparate lassen sich beispielsweise durch Umzung einer Mischung von Bariumchlorid und Palladochlorid mit Natrumfat unter Zugabe von alkalischem Hydroxylamin oder Hydrazin als Reduknsmittel bereiten, oder durch das auf Kieselgur oder Holzinchl niedergelagene Palladium.

Während der Reduktion gelangen in femer Verteilung Partikelchen des talysators in das reduzierte Produkt, welche vom Filter nicht zurücknalten werden. Sie können folgendermaßen wiedergewonnen werden: Das duktionsprodukt wird mit wenig verdünnter Salzsäure, in der man etwas nerde gelost hat, kurze Zeit unter kräftigem Rühren erwärmt. Aluminiumorid und Salzsaure bewirken als starke Elektrolyte eine Ausflockung der Fett verteilten Katalysatorpartikelehen; gleichzeitig löst die Salzsaure i großten Teil des ausgeflockten Palladiums. Durch Waschen mit Wasser

¹ Val die Note S 198 uher nagetive Kutelmenteren und euch Teiemande, Kolleislehenie

und nachfolgendes Filtrieren des Reduktionsproduktes worden die ausgeflockten Teilchen von letzterem getrennt. Aus der salzsauren Lösung muß das Palladium durch geeignete Methoden wiedergewonnen werden

Wenngleich Palladium unter allen Metallen der Platingruppe die ausgesprochenste Neigung besitzt, Wasserstoff zu absorbieren, war mit Rücksicht auf die bereits vor sich gegangenen Experimentaluntersuchungen zu vermuten, daß sich auch Platin als Katalysator für technische Reduktionen eignen wurde Das nach Löw hergestellte Platinschwarz liefert indessen nicht nur geringe Ausbeuten, sondern dessen katalytische Wirkung hört auch nach einmaliger Verwendung vollkommen auf Dazu kommt, daß der für die Verwendung von Platin als solchem notwendige Preis unerschwinglich ware. Es trat daher auch hier die Notwendigkeit auf, das Platin auf anderen Metallen zu verteilen. Um nun den Einfluß verschiedener Metalle und deren Verbindungen auf die Aktivität des Platins als Wasserstoffüberträger zu studieren. erprobten C. Paal und E. Windisch Magnesium, Aluminium, Eisen, Nickel. Kobalt, Kupfer, Zink, Silber, Zinn, Blei und Wismut, ferner Magnesiumoxyd, Magnesium carbonat, basisches Bleicarbonat und basisches Wismutnitrat als Pulver. Die Metallpulver wurden behufs Platinierung mit einer Platinchloridchlorwasserstofflosung geschüttelt. Die Metallverbindungen wurden ebenso behandelt, dabei die Reduktion zu Platin jedoch mit Sodalösung und Hydrazinhydrat bei 40 bis 50 °C bewirkt Um die Aktivitat der Pulver festzustellen. wurde Baumwollsamenol mit Wasserstoff gehartet Eisen, Kupfer, Zink, Silber, Zinn und Blei hoben die wasserstoffaktivierende Wirkung des Platins ganzheh auf, Magnesium und Nickel beeinflussen diese Wirkung nicht, Aluminium, Kobalt und Wismut schwichen die aktivierende Wirkung ab; Magnesiumoxyd und Magnesiumcarbonat sind ohne Einfluß auf die wasserstoffaktivierende Wirkung des Platins. Bleicarbonat und Wismutnitrat passivierten das Platin fast vollstandig1.

Im D R. P 256 500 (v 27. Januar 1911) der Naumloze Vennotschap "Ant Jurgens Vereenigde Fabrieken" ist nun das technisch ausgearbeitete Verfahren wiedergegeben, um auch Platinkatalysatoren von außerordentlicher Wirksamkeit herzustellen, so daß ein Teil Platin imstande ist, 50 000 Teile Fett oder Fettsäuren zu härten? Wenngleich auch Iridium, Rhodium, Ruthenium oder Osmium verwendet werden können, hat sich dennoch Platin und Platinhydroxydul am wirksamsten erwiesen. Die Katalysatoren werden auf einem Metall, das nicht antikatalytisch ist, oder einem indifferenten Stoff niedergeschlagen.

Um Platinhydroxydul herzustellen, werden in Wasser unlosliche feinverteilte Metalloxyde, Carbonate oder tertiare Phosphate mit wässerigen Lösungen von Platinosalzen bei gelinder Wärme digeriert. Um gleichzeitig Katalysatoren von großer Oberflächenentwicklung herzustellen, reibt man indifferente Stoffe mit den Platinosalzlösungen zu einem Brei an und behandelt

Paal und Windisch, Ber. d. Deutsch. Chem. Gesellsch. 1913, S. 4010.

^{*} The seal As and Detent 1 000 HEY or 12 As all 1010 won Deal was Chapteled

ssen sodann z. B mit warmer Sodalosung, wodurch eine Füllung des Platins Hydroxydul bewirkt wird. Die mit Platinhydroxydul erzeugten Katalyoren steigern nach einmaliger Benutzung im Reduktionsprozesse ihre irksamkeit.

Zur näheren Erlauterung dienen folgende Beispiele: 100 Teile pracipitiertes Magnesiumyd, Magnesiumearbonat oder Calciumearbonat werden in 500 Teilen Wasser suspenert und mit einer möglichst wenig sauren wasserigen Losung von 2,0 Teilen Platinorir (entsprechend 2 Teilen Pt) in je 400 Teilen Wasser digeriert Die Umsetzungen olgen gemaß den Gleichungen:

$$MgO + PtCl_s + H_sO = Pt(OH)_s + MgCl_s$$

d

$$CaCO_a + P(Cl_2 + H_2O = P(OH)_2C + CaCl_2 + CO_2$$

s Platmhydroxydul schlagt sich auf dem überschüssigen Oxyd bzw. Carbonat nieder Mit indifferentem Trager wird der Katalysator ei halten, wenn 100 Teile ausgeglichter eselgur oder gereinigtes Holzmehl mit einer Losung von 5,8 Teilen Platinehlorter (entvehend 4 Teilen Pt) in 500 Teilen Wasser verrührt und mit 800 Teilen einer warmen eiprozentigen Sodalesung digeriert worden, wodurch die Umsetzung analog den obigen nehungen erfolgt.

Oder 100 Teile Bariumsulfat, feinst gepulvertes Talkum oder Kohlenpulver werden t einer Lösung von 2,9 Teilen Platinehlorur in 70 bzw. 150 Teilen Wasser verrührt, rauf die Mischungen mit 400 Teilen warmer zweiprozentiger Sodalbsung digeriert rden

Alle diese Priparate werden nach beendigter Fallung filtriert, mit Wasser gewaschen d unter 100° C getrocknet.

Die Hydrogenisierung erfolgt mit solchen Katalysatoren in gleicher Weise wie bei Verwendung von Palladium. Nach Trennung des Katalysators vom Reduktionsdukte in geeigneten Eiltern ist dieser ohne weiteres von neuem verwendbar. Die duktionsgeschwindigkeit hängt vom Druck und der Temperatur, unter welchen der isserstoff einwirkt, ab. Ersterer soll etwa 2 bis 3 Atmosphären betragen, obgleich in auch ohne Überdruck befriedigende Resultate erzielen kann. Die Reaktionstempeur ist jedenfalls oberhalb des Erstarrungspunktes der Endprodukte zu halten und begt am besten 60° C. Katalysatorgifte sind Arsen-, Phosphor-, Schwefelverbindungen, in Mineralsauren, flüssige Kohlenwasserstoffe, Chloroform, Aceton u. dgl.

Zur Reduktion von 1000 kg Ramusöl braucht nicht mehr als 1 kg eines 2 Proz. itin oder Platinhydroxydul enthaltenden Katalysators zur Anwendung zu kommen.

Analog dem Palladiumverfahren ist es zweckmäßig, zur Reduktion unsattigter Fettsäuren das aus einer Mischung von Bariumchlorid und Platinlorid durch Umsetzen mit Natriumsulfat unter Zugabe von alkalischem zdroxylamin oder Hydrazin erhaltene Präparat, oder das auf Calciumbonat, Kieselgur oder Holzmehl niedergeschlagene Platin bzw. Platindroxydul zu verwenden Auch bezüglich der während des Prozesses in Produkt gelangenden Partikelehen des Katalysatorträgers ist ein Vertren analog dem beim Palladium geschilderten anzuwenden.

Die Reduktion von Fetten und Fettsäuren durch Wasserstoff kann auch ttels fester Salze der Platinmetalle, wie Palladiumchlorür, atinchlorür, Platinchlorid usw., als Katalysatoren durchgeführt rden. Ebenso sind komplexe Verbindungen dieser Metalle, wie atinchlorwasserstoffsäure usw. und deren Salze, hierzu geeignet¹.

D. R. P. 260 885 v. 3. Februar 1911, erteilt der Naamlooze Vennootschap "Ant.

Auch bei den Doppelsalzen dürfen nicht antikatalytisch wirkende Stoffe, z.B. Blei, in das Reduktionsgemisch gelangen. Zur Ausführung werden die Salze in Pulverform mit dem Reduktionsgut verrieben. Der Wasserstoff wirkt unter einem Druck von wenigen Atmosphären unter 100°C ein Die Reduktion ist in kurzer Zeit vollendet. Wahrend der Reduktion zerfallen die Salze der Platinmetalle wahrscheinlich in Metall und freie Säure.

$$PdCl_2 + 2H = Pd + 2HCl$$
.

Dort, wo letztere schädlich wirkt, kann man zur Neutralisation derselben den gepulverten Platinmetallsalzen wasserfreie Soda in hinreichender Menge zufügen Jedenfalls ist zur Vermeidung der Bildung von Metallhydroxyd Abwesenheit von Wasser erforderlich.

Daß die festen Salze der Platinmetalle die Reduktionsgeschwindigkeit günstiger beeinflussen als Palladiumschwarz oder Platinschwarz von gleichem Platinmetallgehalt, ist durch Versuche festgestellt worden. Durch 1,7 Teile PdCl₂ (= 1 Teil Pd) werden 10 000 Teile Fett oder Fettsaure in Gegenwart von Wasserstoff in 3 bis 4 Stunden in feste Massen verwandelt. Bei Anwendung von Palladiumschwarz in einem Verhältnis von 1 Teil Pd zu 10 000 Teilen Fett oder Fettsauren bleiben diese Stoffe selbst im doppelten und dreifschen Zeitraume flüssig.

Immerhin ist die Reduktionsdauer von der Menge der angewandten Metallsalze sowie vom Druck des Wasserstoffs abhängig. Trockenes Palladiumchlorid vermag unter geeigneten Umstanden r. t der 1 Teil Pd entsprechenden Menge etwa 50 000 Teile Fett oder ungesattigte Fettsaure zu hydrogenisieren.

Um aus Riemusbl oder Ölsäure feste Produkte zu erhalten, werden zu 1000 kg Riemusbl oder zu 1000 kg Ölsäure 34 g Palladiumchlorür (= 20 g Pd) oder 140 g Platinchlorür (= 100 g Pt) oder 172 g Platinchlorid oder 230 g Platinchlorwasserstoffsäure im trockenen, pulverförmigen Zustand, ohne oder unter Zusatz der diesen Salzen äquivalenten Menge wasserfreier Soda, gegeben. Das Gemisch wird in einen Druckkessel gebracht, worauf nach Entfernung der Luft Wasserstoff unter einem Druck von 2 bis 3 Atmospharen eintritt. Durch Rührwerk wird das Fett in Bewegung erhalten. Die Temperatur ist auf 80° C zu bringen. Der Verlauf der Reaktion wird durch die Druckabnahme am Manometer kontrolliert und geleitet. In dem Maße, als Wasserstoff absorbiert wird, läßt man von neuem Wasserstoff ein. Das Ende des Prozesses ist an der Konstanz des Gasdrucks zu erkennen. Die Trennung des Katalysators vom Reduktionsprodukt erfolgt in einer heisbaren Filterpresse.

Nach dem D.R. P. 272 340¹ haben sich im Gegensatz zur Sauerstoffkatalyse bei der Wasserstoffkatalyse die üblichen Kontaktmetalle in zusammenhängender Form katalytisch nicht bewährt. Anders ist es beim Palladium. Dieses kann als zusammenhängendes Metall, in der Form von Blechschnitzeln, als Überzug auf geeigneten Trägern, ähnlich den in der Keramik ausgeführten Metallüberzügen, benutzt werden, um eine glatte Angliederung des Wasserstoffs an ungesättigte Körper zu bewirken.

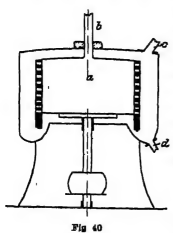
Der Vorteil des Verfahrens besteht in der leichten Trennung der Kontaktsubstanz von dem Reaktionsprodukt und in ihrer leichten Regenerierung,

¹ Waterit Ann Manustones Temportation And Tourses W 1944 1

welche durch einfaches Ausgluhen erfolgt. Weiterhin verliert die Kontaktsubstanz bei der Aufbewahrung nicht so sehr an katalytischer Wirksamkeit.

Die Operation wird in einem heizbaren aufrechten oder geneigten, innen nut Palladium überzogenen Rohr ausgeführt, das mit locker aufgerollten Palladiumschnitzeln oder mit Körpern, welche den gleichen metallischen Überzug besitzen, gefüllt ist. Das Reduktionsgut und der Wasserstoff treten von oben ein, während der Innenraum des Gefäßes auf eine Temperatur von 100 bis 170° C gebracht wird. Das Öl fließt vollig oder teilweise mit Wasserstoff gesattigt unten ab. Der Prozeß kann kontinuierlich vor sich gehen, wenn man dafür Sorge tragt, daß Öl und Wasserstoff in Reaktionsverhaltnis zueinander treten.

Das Verfahren kann hauptstehlich angewandt werden, um schwer zu sattigende Fettkorper einer Vorbehandlung zu unterziehen, insbesondere dann,



wenn Katalysatorgifte und andere Schitdlichkeiten, welche der raschen Hydrogensierung entgegenstehen, beseitigt werden sollen Die vorbehandelten Fettsubstanzen werden bei einer nachfolgenden Behandlung mittels fein verteiltem Katalysator rasch vollständig mit Wasserstoff gesattligt, wobei der Nickelkatalysator wenig angegriffen wird und länger wirksam bleibt. —

Um die Hartung der Fette durch Wasserstoff und Palladium in ununterbroehenem Betriebe durchführen zu können, hat die H. Schlink & Co. A.-G. in Hamburg ein Verfahren ausgearbeitet, welches durch die Beschreibung des D. R. P. 252 023 v. 31. Januar 1911 bekannt wurde¹.

Hiernach wird das Öl in dünnster Schicht bei möglichst niedriger Temperatur, zwischen 50 bis 110°C liegend, über den Palladiumkontaktkörper in Gegenwart von Wasserstoff, gegobenenfalls unter Druck durch eine Zentrifuge, geführt. (Fig. 40).

Der technische Prozeß selbst wird folgendermaßen geschildert: Das Öl und der Wasserstoff werden in die oben geschlossene, heizbare Zentrifugentrommel a durch des Zuflußrohr b eingeführt. In der zylindrischen Wandung der Trommel a sind Öffnungen ingeordnet, in welchen die lockere, mit niedergeschlagenem Palladium bedeckte Kontaktsubstanz so angeordnet ist, daß sie bei der Schleuderbewegung der Trommel das Öl nach außen durchtreten läßt, aber einen Reubungswiderstand für dasselbe biefet.

Das auf Asbest oder perosem Material fein verteilt niedergeschlagene Palladium wird n den Öffnungen mittels Drahigitter dergestalt befestigt, daß feine Kanfile, durch welche iss Öl und das Gas hindurchtreten können, frei bleiben. Auch an der Seitenwandung ier Trommel selbst kann Kontaktsubstanz angeordnet werden; auch diese bietet bei der Schleuderbewegung einen Reibungswiderstand für den Inhalt. Die Trommel ist mit einem Doppelmantel umgeben, welcher eine Ausgangsöffnung e für den Wasserstoff und eine Ausflußöffnung d für das Öl bzw. für das flüssige Fett hat. — Die Zentrifuge

¹ Vgl auch Engl. Patent 8447/1911 und Amer. Patent 1 097 456 v. 19. Mai 1914 ron O. H. Maryott, Dallas, und Österr. Patent 61 087 v 1. April 1913 der Georg Schicht 4. G.

wird durch Dampf geheizt, welcher in ihren Doppelmantel geleitet wird, die Hohe der Temperatur in ihrem Innern kann durch entsprechenden Ein- und Austritt des Dampfes geregelt werden — Das Öl, welches in die Trommel a gelangt, wird durch Schleuderbewegung durch die Seitenwandung der Trommel hindurchgetrieben, und hier, wo das Öl in dünnster Schicht ausgebreitet ist, gleichzeitig auch einen nicht unerheblichen Reibungswiderstand findet, geht die Reaktion mit dem Wasserstoff in schnellster Weise vor sich Das Öl bzw Fett fließt dann durch dab und wird, je nach dem Grade, in welchem die Hartung des Öles erreicht werden soll, ein oder mehrere Male durch Pumpen in die Trommel zurückgeführt. Der Wasserstoff, welcher je nach Bedarf unter Druck eingeführt wird und bei e wieder entweicht, wird ebenfalls in die Trommel a zurückgeführt.

Das Verfahren kann auch so ausgeführt werden, daß eine Reihe solcher Schleudertrommeln hintereinander angeordnet wird, so daß ein regelmäßiges Fortschreiten des Hartungsprozesses in den aufeinanderfolgenden Trommeln stattfindet. Zweckmaßig findet der Zufluß des Öles und die Schaltung der Trommeln so statt, daß die hintersten die wirksamste Kontaktsubstanz besitzen. Durch Regelung der Schleuderbewegung bzw. durch Anordnung einer größeren oder geringeren Zahl der Schleudervorrichtungen wird das Verfahren derart eingerichtet, daß bei dem Ausgang aus der letzten Schleudertrommel der erwünschte Grad der Härtung erreicht ist.

Besonders ist bei diesem Prozeß Scsamol zur Hartung geeignet. Es ist dabei nicht notwendig, daß der Wasserstoff unter Druck steht.

Weiterhin wurde ein Verfahren zum Hydrieren organischer Verbindungen durch Wasserstoff mittels Metallen der Platingruppe von C Mannich und E Thiele bekannt¹ Sie verwenden statt der auf indifferente Trager niedergeschlagenen Palladiumverbindungen Metalle der Platingruppe und als Trager Tierkohle. Diese soll auf den Reduktionsprozeß infolge ihres großen Aufnahmevermogens für Wasserstoff fordernd einwirken

F Lehmann berichtet über Hydrogenisierungsversuche mit einem Katalysator aus Osmiumdioxyd. Fügt man zu einem Öle oder zu ungesättigten Fettsäuren Osmiumtetroxyd und erhitzt sonach das Öl, bis sich weiße Dämpfe zeigen, so geht das Tetroxyd in Dioxyd über. Die gleiche Reduktion findet statt, wenn man wahrend des Durchleitens von Wasserstoff das mit dem Tetroxyd versetzte Öl erwärmt. Auf jeden Fall wird withrend des Durchleitens von Wasserstoff unter normalem Druck durch ein das Osmiumdioxyd enthaltendes Öl Wasserstoff an die Doppelbindung angelagert; das Osmiumdioxyd eine kolleidale Lösung, welche durch Tierkohle zurückgewonnen werden kann.

Demgegenüber behaupten Normann und Schick⁸, daß Os miu m te tro x yd schon durch das Öl selbst zu Os miu m metall reduziert wird und nur dieses, nicht aber das Osmiumdioxyd, als Katalysator wirke.

Die Badische Anilin- und Sodafabrik ließ sich ein Verfahren schützen, welches alle Arten von Kontaktstoffen wirksamer machen soll. Nach der Patentschrift werden die dafür erforderlichen Kontaktmassen durch Einwirkung von Verbindungen der betreffenden Kontaktmetalle auf unlösliche, basenaustauschende Verbindungen und gegebenenfalls geeignete Nachbehandlung (Erhitzung, Reduktion oder dgl.) dargestellt. Hierbei ist es nicht erforder-

¹ D. P. A. v 21. Dezember 1912

¹ Lehmann, Arch. f Pharm. 1913 (251), S. 152.

⁸ Normann und Coheat Auch & Dhamm 1014

ich, daß bei der Herstellung des zu verwendenden Katalysators ein unnittelbarer Basenaustausch wirklich erfolge, sondern es kann die Emwirkung bzw. Behandlung auch lediglich durch Tränken, Überziehen und dgl mit dem einzuführenden Metall bzw. der Metallverbindung erfolgen.

Es lassen sich auf diese Weise die verseluedensten Kontaktverfahren, wie Hydrogenisationen, Reduktionen oder Oxydationen usw., unter Verwendung beliebiger, für das betreffende Verfahren jeweils geeigneter Kontaktstoffe durchführen.

Insbesondere Permutit (z. B. ein Praparat von der Zusammensetzung $3 \text{SiO}_2 \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \text{Na}_2\text{O} + \text{H}_2\text{O}$) wird als basenaustauschende Verbindung ins Auge gefaßt. Die zit. Patentschrift liefert einige Beispiele für die Herstellung solcher Katalysatormassen.

So werden 100 Teile käuflicher Natriumpermutit in Körnern in der Kälte oder Wärme mit einer schwach salzsauren Losung von 0,1 bis 0,5 Teilen Palladiumehlerter digeriert, bis die Lösung sich entfarbt hat. Hierauf wird ausgewaschen, getrocknet und gegebenenfalls, z. B. bei schwach erhöhter Temperatur, mit Wasserstoff reduziert. Die so erhaltene Kontaktmasse kann man auf die sonst tibliche Weise ohne weiteres oder nach erfolgter Pulverisierung z. B. für die Hydrogenisation oder Dehydrogenisation organischer Verbindungen verwenden, wobei im ersteren Falle für Flüssigkeiten das Rieselverfahren mit Vorteil Anwendung finden kann. An Stelle von Permutit kann man auch andere basenaustauschende Silikate, z. B. natürliche Zeolithe, oder andere unlösliche basenaustauschende Salze oder Doppelsalze, wie z. B. geeignete Phosphate oder Borate, verwenden.

Oder Permutit wird einige Male mit 10 proz. Niekelnitratiesung jeweils mit nachfolgendem Auswaschen in der Witrine behandelt, wobei ein Austausch von Natrium gegen Niekel erfolgt, und die so gewonnene, z. B. etwa 10 % Niekel enthaltende körnige Masse getrocknet und mit Wasserstoff bei 300 bis 400° reduziert. Mittels dieser Kontaktinasse lassen sich Öle hydrogenisieren.

Auch naturlicher oder kunstlicher Zeolith, der mehr oder weniger entwässert sein kann, wird mit Lösungen von Platinehlorid, Kaliumesmat, Kaliumruthenat oder dgl. getränkt; man trocknet und erhitzt, z. B. unter Wasserstoffzufuhr, wobei gegebenenfalls nachträglich ein Auswaschen der löslichen Stoffe erfolgen kann.

Diese Kontaktmasse kann für katalytische Reduktionen, Oxydationen usw. verwendet werden.

Reduktion ungesättigter Feitsäuren unter Einfluß von Bor und von Alkali.

Einen von allen üblichen abweichenden Katalysator haben H. Schlinck & Cie. sowie A. Hildesheimer vorsucht. Sie benutzen Bor oder Aluminiumborid und schreiben die Ursache der wasserstoffanlagernden Wirkung dieser Substanzen einer intermediären Bildung von BH_8 zu. Als besonderer Vorteil dieses Verfahrens wird von den Erfindern die leicht durch Filtration zu bewirkende Rückgewinnung des Katalysators hervorgehoben.

Daß außer der Vermittlung erprobter Katalysatormetalle sich auch unter anderen Umständen Wasserstoff an ungesättigte Fettsäuren anlagern läßt, geht aus einer Mittellung von Dr. Bergius hervor, nach welcher es ihm gelang, Ölsäure in Gegenwart von Alkali und Wasserstoff bei 300°C und unter einem

1 TO D A 41 400 - R T-11 1010

¹ Oesterr, Patent 72 523 v. 1. September 1915.

Druck von 30 Atm glatt in stearmsaures Natron uberzuführen¹ Es bleibe ferner nicht unerwahnt, daß die *Olverwertung G. m. b. H.* in Aken mit der Hydrogenisierung gleichzeitig die Voresterung der freien Fettsauren des Rohfettes mit Glycerm sich schutzen heß².

Die Verwendung technischer Gase.

Bei den Fetthartungsprozessen wird fast ausnahmslos sehr reiner Wasserstoff angewendet, da die industriellen Gase Verunreinigungen, z. B. Schwefelwasserstoff, Schwefelkohlenstoff usw. enthalten, welche die katalytische Aktivität bald paralysieren wurden. Bedjord und Williams ließen sich ein Verfahren schützen, wonach auch allgemein technische wasserstoffhaltige Gase zu Reduktionen benutzt werden können³. Das Verfahren besteht darin, daß das Gas soweit abgekühlt wird, daß sich die Verunreinigungen in fester Form ausscheiden und keine Dampftension mehr besitzen.

Man wählt dazu zweckmäßig die leicht zugängliche Temperatur der flüssigen Luft (— 190°C), da es sich herausgestellt hat, daß nur eine derartig tiefe Temperatur vollige Gewißheit bietet, daß das betreffende Gas andauernd von den letzten Spuren von Verunreinigungen befreit wird. Es genügt, das vorher in geeigneter Weise von Kohlensaure befreite Gas durch eine Schlange zu leiten, die in einem Bade von flüssigem Sauerstoff oder flüssigem Stickstoff oder in flüssiger Luft liegt. Es kann auch ein Apparat dazu verwendet werden, wie er zum Trennen von Stickstoff und Sauerstoff durch Verflüssigung und fraktionierte Destillation nach einer der bekannten Methoden benutzt wird.

Dieses Verfahren wird zur Umwandlung von Ölsäure in Stearinsaure folgendermaßen angewendet.

Wassergas z. B. wird in einen Gasbehälter geleitet. Aus diesem wird das ungereinigte Wassergas vermittelst einer Pumpe durch zwei, gelöschten Kalk auf durchlöcherten Platten enthaltende Türme und von dort durch einen dritten, Chlorkalzium enthaltenden und die Entfernung des Kohlendioxyds aus dem Gas bewirkenden Turm gesaugt. Eine von dem durch alle drei Reinigungstürme geleiteten Gas-entnommene Probe trübt Barytlösung nicht und färbt Bleiacetatpapier nicht braun. Leitet man jedoch dieses Gas über erhitztes, fein zerteiltes Nickel, dann zeigt es sich, daß die vorgenommene Reinigung des Gases gänzlich ungenügend ist, da auch die kleinsten Spuren von den die Verunreinigungen bildenden Schwefelverbindungen in dem Gas ausreichen, um die katalytische Wirkung des Nickels in kurzer Zeit aufzuhoben. Das teilweise gereinigte Gas wird deshalb durch die bereits erwähnte Pumpe aus dem dritten Turm durch geeignete Leitungen in einen Verflüssigungsapparat von bekannter Konstruktion geleitet, woselbst unter Anwendung einer Temperatur von

¹ Bergius, Zeitschr. f. angew. Chemie 1914, I, S. 524.

² Olverwertung G. m. b. H. in Aken, Österr. Patent 67 061 v. 27. August 1912. Bg. 15. Januar 1913.

⁸ Ostore Patent KK 438 v 1 Annil 1019

ingefahr — 190°C samtliche die Verunreinigungen bildenden Schwefelerbindungen in fester und eine geringe oder gar keine Dampfspannung pesitzender Form ausgeschieden werden. Es bleiben somit sumtliche schädichen Verunreinigungen in dem Verflüssigungsapparat zurück, und das auf liese Weise von seinen Verunreinigungen befreite industrielle Gas wird entweder unvermischt oder vermischt mit Wasserstoff, der ebenfalls durch Abcuhlung von seinen Verunreinigungen befreit worden ist, zusammen mit der lurch Destillation gereinigten Ölsaure ununterbrochen mit fein zerteiltem. erhitztem Nickel oder einem sonstigen Katalysator in Berührung gebracht, was eine ununterbrochene Erzeugung von Stearinsäure zur Folge hat. Zu liesom Zwecke wird die gereinigte Ölsture in einen, fein verteiltes Nickel onthaltenden, zweckmaßig durch ein Ölbad oder del auf eine Temperatur von 200° erhitzten Turm geleitet, woselbst die Ölsaure beispielsweise vermittelst einer Duse in fein zerstaubtem Zustand auf das Nickel gespritzt wird, während das gereinigte, gegebonenfalls mit Wasserstoff vermischte industrielle Gas durch eine Leitung in den geheizten Turm eintritt. Der obere Teil dieses Turmes stoht vermittelst einer weiteren Leitung mit einem Behälter, in welchem ein teilweises Vakuum vermittelst einer Vakuumpumpe aufrechterhalten wird, in Verbindung. Ferner wird zweckmäßig eine Kühlvorrichtung. (z B. ome meinem Wasserbehalter augeordnete Schlange) zwischen den Vakuum behalter und den geheizten Turm geschaltet.

Die Eigenschaften der gehärteten Fette.

Durch die Anlagerung von Wasserstoff an die ungesattigten Fettsauren erfahren die natürlichen Öle und Fette eine weitgehende Veränderung in bezug auf physikalische und chemische Eigenschaften.

Die Konsistenz der Fette ist von der Menge der darin enthaltenen flüssigen, also hauptsächlich ungesättigten Fettsäuren abhängig und läßt sich mithin durch Wasserstoffanlagerung abändern. Die je nach der Konsistenz in ihren Eigenschaften variierenden hydrogenisierten Fette verhalten sich bei ihrer Verwendung zur Seifenfabrikation jedoch nicht ganz wie die entsprechenden halbfesten und festen Fette. Je vollkommener die Hydrierung ist, um so harter fallen die Seifen aus, um so geringer ist die zum Aussalzen notwendige Salzmenge¹. Andererseits steht die Schaumfähigkeit bis zu einem gewissen Grade im umgekohrten Verhältnis zur Härte der Seifen, so daß der Verwendung harter Fette in dieser Hinsicht Grenzen gezogen sind. Die hydrierten Fette werden mit verschiedenem Titer erzeugt und gehandelt. So z. B. zeigten die Germaniawerke folgende Sorten an; die sie aus Tran herstellten:

Analysendatan		Talgol	Tal	gol extra	Candelite	Candelite extra
Jodzahl		65 bis 7	70 45	bis 55	15 bis 20	5 bis 10
Verseifungszahl		192		192	192	192
Schmelzpunkt .		35 bis 8	37° 42	bis 45°	48 bis 50°	50 bis 52°

¹ Crostield and Sons haben sich die Verwendung hydrierter Öle zur Seifenherstellung

Ferner kamen in den Handel Linolith aus Leinöl, Schmelzp 45 bis 55°, Coryptol aus Ricinusol, Schmelzp. 80° usw

Es hat sich nun gezeigt, daß Seifen, aus hydrierten Fetten hergestellt, schwerer schäumen als solche aus Talg, selbst bei gleicher Jodzahl Die Ursache ist einerseits darin gelegen, daß die Jodzahl kein ausreichendes Maß für die Identität chemischer Zusammensetzung komplizierter Gemenge verschiedener Fettelemente ist, andererseits darin, daß die Hydrogenisierung, abgesehen von der Wasserstoffanlagerung, tiefgreifende Veranderungen in der Zusammensetzung des Reduktionsgutes hervorrufen kann Eben darauf dürfte auch die Wahrnehmung muffiger Gerüche, welche vom Trangeruch verschieden sind, bei Seifen aus hydrierten Fetten zurückzufuhren sein. Die Seifensieder haben indessen bald gelernt, das neue Produkt zu verwenden, indem sie dessen Menge als Zusatz zu natürlichen Fettseuren beschränkten (auf 30 bis 40 Proz.) und durch längeres Sieden den Geruch beseitigten, evtl. ihn durch Riechstoffe verdeckten.

Daß hydrierte Fette eine wesentlich niedrigere Glycerinausbeute geben sollen als natürliche, wurde zwar behauptet, ist aber wenig glaubhaft. (Vgl. hierzu Scifenfabrikant 1913, Seifensieder-Ztg. 1912, Nr. 39 u. ibid 1913, Nr. 40)

Die chemische Veränderung des Fettes beim Hydrierungsprozesse macht sich zuweilen auch bei der Verarbeitung zu Kerzenmaterial bemerkbar. Je nach Rohmaterial und fertigem Produkt werden verschiedenartige Beobachtungen mitgefeilt. Teilweise ist die gewonnene Fettsäure weniger krystallinisch (*Luksch*, Seifensieder-Ztg. 1912, Nr. 39). teilweise aber allen Anforderungen entsprechend (*Muller*, Seifensieder-Ztg. 1913, S. 40 und 1914, Nr. 1; vgl. auch bid. 1913, Nr. 40; *Dubovitz*, ibid. 1913, Nr. 40; 1914, Nr. 41). Wenn darauf hingewiesen wurde, daß manche Fettsäuren zu dunkel sind, um ohne Destillation verwendet werden zu können (*Gärth*, Seifensieder-Ztg. 1912, Nr. 39), so ist nicht außer acht zu lassen, daß in hydrierten Fetten erheblicher Eisengehalt nachgewiesen wurde. Über die Technik der Fetthärtung siehe auch *George Vi6*, Ind. chim. 6, 364. Über einen zweckmäßigen Apparat, um die Hydrogenisierung von Fetten bei 9 Atm. Druck ausführen zu können, siehe Chem Centralbl 1916 I. 592.

als Vorteil die Möglichkeit an, den so hergestellten Seifen einen größeren Harzzusatz einverleiben zu können.

Vgl hierzu Ribot, Seifenmeder-Ztg. 1913, S. 142; ferner ibid. 1913, S. 334. Jodzahl und Verseifungszahl usw., wie überhaupt alle Konstanten der Fettanalyse geben nur mittlere Werte an, welche gleich sein können, wenn auch Exzesse nach oben oder unten hin bei einem der Vergleichsmaterialien auftreten. Im Tran, welcher das Rohmaterial für die oben gekennzeichneten Produkte lieferte, werden wahrscheinlich ungesattigte Fettsauren mit höherer Kohlenstoffanzahl als C18 in gesattigte umgewandelt. Dazu kommen Umstände, welche meist außer acht gelassen werden, namlich Dehydrierung. veranlaßt durch den Nickelkatalysator, und hoher Druck, unter welchem die Reaktion bei gleichzeitiger hoher Temperatui verläuft. Die flüssigen Fettsäuren, welche noch in hydrarten Fetten vorhanden sind, müssen nicht als unverändert aufgefaßt werden Ihre Doppelbindung kann durch Hydrierung und Dehydrierung verschoben sein, so daß sie als Seifen andere als die ublichen physikalischen Eigenschaften aufweisen. Der hohe Druck muß sich bei der Operation mit Fettsauren unbedingt bemerkbar machen. Geht doch Stearinsäure schon bei gewöhnlichem Druck und Destillationstemperatur teilweise in Stearon und Paraffin über! Ob der Druck auch auf Fette Einfluß übt, ist experimentell noch moht bewiesen, läßt sich aber vermuten. Auf gleiche Ursachen kann der eigenartige Geruch beim Sieden hydrarier Fotte zurückgeführt werden.

In die Stearinkerzenindustrie haben sich die hydrogenisierten Fette nicht ir rasch Eingung verschafft wie in die Seifenindustrie. Es stand dort keine ehte Rontabilität in Aussicht, falls die Glyceride als solche verwendet urden. Allmahlich findet die Hartung flüssiger Fettsauren mit zunehmender usbreitung des Verfahrens auch in die Kerzenindustrie allgemeine Eingang.

Die Hydrogensierung von Speiseolen hat dazu geführt, in großem Maßabe aus Cottonol halbfeste bis feste Fette zu gewinnen. Um Schmalzonsistenz zu erzielen, genugt die Anlagerung von weniger als 1 Proz. Wasseroff. Ein solches Fett, das den Schmelzpunkt von 35 bis 40°C aufweist, ird in Amerika statt eines Kunstschmalzes verwendet, das sonst aus Cottonol ad Cottonstearin hergestellt wird oder auch lediglich aus letzterem besteht, artere hydrogenisierte Sorten konnen, mit raffiniertem Cottonol gemischt, im gleichen Zwecke verwendet werden.

Aus den Jodzahlen der flüssigen Fettsauren schließt Bömer, daß diese turen nicht gleichmäßig gesättigt werden, sondern daß die Sattigung der chrfach ungesättigten Sauren, also der Linolsaure, Linolensaure usw., seher als diejenige der Ölsäure erfolgt. Dagegen sind Marcusson und Meyersim der Ansicht, daß mehrfach ungesattigte Säuren neben hydrierter Ölsure bestehen bleiben konnen.

Die geharteten Öle, welche je nach dem Hartungsgrade weich bis mittelart sind, konnen demnach dem Schweineschmelz, dem Rinds- oder Hammelag ähnlich sehen.

Tsujimoto hat bekanntlich nachgewiesen, daß der Geruch der Trane von ner ungesättigten Säure C₁₈H₂₇O₂ herruhrt. Sobald diese zu ihrer Sättigung och 8 Wasserstoffatome benötigende Clupanodonsäure gesättigt ist, vershwindet deren charakteristischer eigentümlicher Geruch und Geschmack¹.

Die gehärteten Öle zeigen ferner infolge der Sättigung ihrer ungesättigten ettsäuren eine Erniedrigung der Refraktionszahl, obenso vermindert die ydrogenisation von Ölen deren Jodzahl; hingegen steigen Schmelzpunkt id Diehte mit Zunahme der Wasserstoffanlagerung.

Die Änderung der Refraktion und des Schmelzpunktes ist aus der nachlgenden Tabelle, welche auf Beobachtungen von Carleton Ellis² beruht, sichtlich:

Refraktion bei 55°C	(Abbe-Refraktion),	Schmelzp. " C.
	Ursprüngl. Hydrogonis.	
Maisol	1,4615 1,4514	55,7
Waltran	1,4603 1,4550	41,5
Sojabohnenol	1,4617 1,4538	50,3
Coconfutt	1,4420 1,4425	24,7
Lombl	1,4730 1,4610	42,3
Palmöl	1,4523 1,4517	38,7
Palmöl	1,4523 .1,4494	44.8
Erdnußöl	1,4567 1,4517	34,7

¹ J. D. Riedel A. G. haben die Clupanodonsäure zu Stearmsture katalytisch reduziert hem. Centralbl. 1914, I).

Cholesterin $C_{87}H_{46}O$ wird nach Versuchen von Willstatter und Mayer in Dihydrocholesterin $C_{87}H_{48}O$ umgewandelt, welches die charakteristischen Farbenreaktionen nicht mehr gibt. Wie Bomer 1 nachwies, erleiden die Phytosterme der vegetabilischen Fette beim Hartungsprozeß keine Veränderung, was um so überraschender ist, als diese Verbindungen ungesättigter Natur sind. Aus der nachfolgenden Tabelle ist ersichtlich, daß sowohl Krystallform und Schmelzpunkt der Sterine selbst wie auch der Schmelzpunkt ihrer Acetate vollkommen erhalten bleiben.

Geluit an Sterinen	Krystallform	Schmel zo Alkohol	(korr.)
Erdnußd 0,4 Proz)	Typische Krystall-	132,0°	128,6°
Sesamöl 1,9 ,,	formen der Phyto-	138,7°	128,5°
Baumwollsaatöl . 1,6 ,,)	sterme	137,99	126,3°
Waltran 0.2	-	149.70	-

Bömer erklärt daher die Phytosterinacetatprobe als zulänglich für die Erkennung von Pflanzenprodukten als solche oder in Beimengung von tierischen Fetten. Dagegen konnten Marcusson und Meyerheim in solchen Produkten, welche bei höherer Temperatur hydrogenisiert worden waren, eine Verringerung des Steringehaltes und deren ohemischer Beeinflussung durch das Digitoninverfahren feststellen².

Die Halphensche Reaktion fällt bei gehartetem Baumwollsaatol negativ aus, die Hauchecornsche Reaktion bleibt unbeeinflußt, während die Baudouinsche Reaktion beim Sesamol auffallend stark eintritt³.

Ein von Auerbach untersuchtes gehärtetes Sesamöl (Schmelzp. 52°C, Jodzahl 33) zeigte die Baudouinsche Reaktion besonders stark⁴, während ein gehärtetes Baumwollsamenöl die Halphen sehe Reaktion nicht mehr zeigte⁵.

Im allgemeinen wird bei der Hydrogenisation die Baudouinsche Reaktion nicht beeinflußt, die Becchische Reaktion nimmt mit zunehmender Wasserstoffanlagerung ab, die Halphensche Reaktion verhert sich schon mit beginnender Reduktion.

Selbstverstandlich versagen auch diejenigen Reaktionen, welche auf der Sättigungsavidität ungesattigter Fettsäuren oder Alkohole beruhen, wie z.B. die Bromanlagerung je nach dem Grade der Sättigung teilweise oder ganz.

Rei gehärteten Fetten, welche äußerlich dem Schweineschmalz oder dem Hammeltalg ähnlich sind, kann es vorkommen, daß auch die üblichen analytischen Konstanten irreführen. Bömer untersuchte gehärtete Erdnußöle und ein gehärtetes Sesamöl, die in ihren analytischen Konstanten mit Aus-

¹ Bömer, Vortrag auf der 11, Hauptvers, d. Nahrungsmittelchem.

Zeitschr. f. augew. Chemie 1914, 27, I, 201; Ztschr. Unters. Nahrungsm. 24, 104.
 Bömer und Leechly-Hansen, Zeitschr. f. Unters. d. Nahrungs- u. Genußmuttel 1912,
 S. 104.

⁴ Averbach, Chem. Zeitung 1913, Nr. 30.

ahme der Polenskeschen Differenzzahlen nicht vom Schweinefett, feiner Valtrane, welche nicht vom Hammel- und Rindstalge zu unterscheiden waren. Bei letzteren stimmten sogar die Polenskeschen Differenzzahlen boroin.

Grimme prufte 5 proz. Losungen geharteter Trane in einem Gemisch leicher Teile Benzin und Xylol in bezug auf ihre Farbreaktionen. Es zeigte ich, daß die Farbreaktionen im Verlauf der Hartung zwar bestehen bleiben, woch mit deren Zunahme zuruckgehen. In geharteten Fetten laßt sich ein 'rangehalt durch die Reaktion mit Jod und Schwefelsaure feststellen, wenn ian 1 cm² konzentrierte Schwefelsaure, 1 Tropfen Jodtinktur zu 5 cm³ der benzin ylollosung gibt und durchschtttelt. Die Fettlosung farbt sich violett- ot¹

Nickelgehalt der Speiscole Westeus die großte Menge der Ole wird nittels Nickelkatalysatoren hydrogenisiert Dabei sind Losungen des Nickels n Ole schwer zu vermeiden Bomer 2 behandelte diese Frage vom hygteischen Standpunkte aus und stellte den Grundsatz auf, daß die Speisette kein Nickel enthalten durfen, weder im Ole gelöst noch suspendiertes. 'rall orklarte, daß Nickel nur dann gelöst werde, wenn die behandelten Öle el freie Fettsauren enthielten Jedoch gentigt erfahrungsgemaß bereits 61 Proz. freie Saure, um nachweisbare Nickelmengen zu lösen³. Ein Walol it der letztgenannten Menge an freien Fettsauren enthielt 0,0045 Proz. ickeloxyd, ein gehartetes Sesamol mit 2,58 Proz. freier Fettsture ergab 0060 Proz. Nickeloxyd. Nach Ausicht von Ellis waren Fette mit solchem ickelgehalt meht telemerbar⁴ Er verwirft überhaupt für Speisezwecke die erwendung von Katalysatoren, die Niekeloxyd darstellen oder solches in chr als Spuron enthalten, da Nickeloxyd mit Sturen zu Nickelseifen reagiert, as bei Nickel selbst nicht der Fall sei. Die einmal gelösten Nickelseifen seien per sehr schwer aus dem Fette zu entfernen. Nach Auerbach enthalten die shärteten Fette nur 3/1000000 Proz. an Nickel, welche Menge für die Genußhigkert nicht weiter in Betracht kommt.

Lehmann hat mit sechs Mustern von gehärtetem Baumwollsamen-, Erd-18- und Sesamöl Versuche angestellt und Nickelgehalte von nicht mehr 3 0,00001 bis 0,00006 Proz. darin gefunden. Solche Mengen halt er auch 16 Grund angestellter Versuche an Menschen und Tieren für absolut unschad-21 ühnlichen Schlüssen gelangt Offerdahl?

¹ Gramme, Chem. Revue über d Fett- u. Harzindustrie 1913, S. 155.

Vortrag auf der 11. Hauptvers. d. Nahrungsmittelehem., vgl. Zeitsehr. f. Unters. Nahrungs- u. Genußmittel in Berlin 1912. Heft 1 u. 2, S. 104.

Vortrag auf der 11. Hauptvers. d. Nahrungsmittelehem., vgl. Zeitschr. f. Unters. Nahrungs- u. Genußmittel in Berlin 1912, Heft 1 u 2, S. 104.

⁴ Vortr. in d. New-York Sect. d. Soc. of chem. Ind. v. 22, November 1912 aus Journ. Soc. Chem. Ind.; auch Seifensieder-Zeitung 1913, Nr. 6

⁵ Chem.-Ztg. 1913, Nr. 30.

⁶ Chom.-Ztg. 1014, Nr 38, S. 708.

⁷ Zeitschr. f. angew. Chemie 1914, Nr. 27. Über die gehärteten Fette in der Er-

Nachweis des Nickels in geharteten Fetten nach Piall¹ 100 bis 200 g Fett werden in einer Platinschale vorascht, indem man das Fett nach und nach in der Schale wegbreint und den Rückstand glüht. Die Asche wird mit 3 bis 5 cm³ salzsaurchaltigem Wasser (5 bis 10 Tropfen Salzsaurc) aufgenommen, etwas erhitzt, um den größten Teil der überschtissigen Salzsaure zu entfernen, und dann mit Ammoniak übersättigt. Das Ganze bleibt einige Stunden stehen, es scheiden sich Eisen und Aluminium ab und werden durch Filtrieren entfernt. Das Filtrat wird in einer kleinen Porzellanschale zur Trockne verdampft und der Rückstand zuerst mit Ammoniak und dann mit alkoholischer Dimethylglyoximlosung betupft. Auch bei sehr geringen Mengen von Nickel (0,1 bis 0,001 mg) in 100 g Fett soll noch deutliche Rotfarbung auftreten.

Nach den Beobachtungen desselben Experimentators können jedoch auch manche frisch gepreßten Öle beim Behandeln mit Salzsäure und direkter Prüfung mit Dimethylglyovenlösung und Ammoniak eine Rotfarbung zeigen, wenngleich Nickel darin nicht vorhanden war.

Weitere Vorschlige wurden erstattet von Knapp², Kerr³, Schönfeld⁴, Brunck⁵, Grumme⁴, Lehmann⁷

W. Normann und E. Hugel untersuchten eine großere Auzahl für Speisezwecke hergestellte Fette auf ihren Nickelgehalt". Es wurden je 200 g Fett in einer Quarzschale verascht; die Asche wurde mit Salzsaure aufgenommen, die Losung mit Ammoniak übersättigt, vom ausgeschiedenen Niederschlag (Fe, Al, Ca) abfiltriert und eingedampft. Zum Verdampfungsrückstand wurde 1 cm3 Tachuquetisches Reagens und nötigenfalls Ammoniak zugesetzt; eine eintretende Rosafürbung zeigte Nickel an. Zur quantitativen Bestimmung wurde der Ruckstand in 100 cm3 Wasser gelöst und die Färbung mit einer Losung von Nickelchlorid bekannten Gehalts, der ehenfalls 1 cm³ des Tachugaef/schen Reagens auf 100 cm¹ zugesetzt waren, verglichen. Zur Erzielung eines konstanten Farbentones blieben Untersuchungs- und Vergleichslösung über Nacht stehen Auf diese Weise wurden gefunden in 1 kg gehürteten Baumwollsamenols Nickelmengen von 0,02 bis 0,2 mg; in 1 kg gehärtetem Palmkernöl Nickelmengen von 0,01 bis 0,15 mg. -- Normann und Hugel führen weiter aus, daß die Nickelgehalte dieser Fette nur Tausendstel derjenigen ausmachen, welche durch in Nickelgeschirren hergestellte Speisen in diese gelangen und sich bisher als harmles erwiesen haben. - Die in tech-

¹ Zeitsehr, f. Unters, d Nahrungs- u. Genußmattel 1912, Heft 2, und Zeitsehr, f. ** angew. Chemio 1915, Nr. 8 u. 9.

^a The Analyst 1913, p. 102,

^{*} Journ. Ind. Ing. Chem. 1914, Nr. 3.

⁴ Selfensieder-Zeitung 1914, Nr. 32.

⁵ Zeitschr. f. angew. Chemie 1914, Nr. 27.

Chem, Revue 1913, Nr. 20.

⁷ Chem.-Ztg. 1914, Nr. 38.

ischen Fetten aus Tranen hergestellten von den Verfassern gefundenen lickelmengen bewegen sich in je 1 kg innerhalb 1,2 bis 3,3 mg. Aus Baumwoll-amenöl hergestelltes technisches Fett enthielt pro kg 0,85 mg Nickel ¹

In großem Maßstabe wird Rieinusol gehürtet. Das Endprodukt besitzt inen Schmelzpunkt von 80°C und eine Jodzahl 9 Die Hydroxylgruppe ist uch in diesem Fette nachweisbar; es ist in Alkohol schwerer kislich als Rieinus-1, in Petrolather unlöslich. Das Produkt ist hart, spröde und dient in der Elektrizitätsindustrie als Isoliermaterial². Nach Gärth läßt sich die Seife laraus leicht gewinnen, ist unempfindlich gegen Salze ähnlich wie Cocosseife, est und sprode, aber von geringer Schaumkraft. Von ihm ermittelte Zahlen ines hydrogenisierten Rieinusöles sind. Schmelzp. der Fettsäuren 68°C, ichmelzp des Fettes 70°C, Verseifungszahl 183,5, Jodzahl 4,8, Acetylzahl 53,5, Acetylsaurezahl 143,1. Dansch würde die Acetylzahl unverandert lieiben³; nach Normann und Hagel sinkt jedoch die Acetylzahl⁴.

Aus gehärtetem Ricinusol kann ein katalytisches Fettspaltungsnittel erzeugt werden. Zu diesem Zwecke wird es zu gleichen Teilen mit Vaphthalin gemischt und zu dem Gemenge das doppelte Quantum an Schwefeldure von 66° Bé unter Einhaltung einer Temperatur unter 20° C zugerührt; sach dem Eingießen in Wasser scheidet sich eine Ölschicht ab, welche nunnehr filtriert zur Anwendung kommt. Fett mit ½ seines Gewichtes Wasser und 0,2 Proz. dieses Praparates durch 6 bis 8 Stunden der Dampfbehandlung unterworfen, unterliegt nahezu vollständiger Spaltung⁵. Dieses Präparat kommt unter dem Namen "Pfeilringspalter" in den Handel.

Unterwirft man Wollfett der Behandlung mit Wasserstoff unter Druck n Gegenwart katalytischer Substanzen, so erhält das Produkt dadurch eine estere Konsistenz. C. Ellis hat sich dieses Verfahren in den Vereinigten staaten Nordamerikas patentieren lassen.

Hydrogenisierte Fette eignen sich nach dem Dargelegten sowehl zur Kerzenund Seifenfabrikation, als auch zur Speisefettherstellung?. Eine Ausnahme von

¹ Über den Nachweis gehärteter Öle durch Prhaaration der Arachinsäure mittels raktionierter Fällung der Bleisalze siehe H. Kreis und E. Roth, Chem.-Ztg. 1913, S. 81; keitschr. f. Unters. d. Nahrungs- und Genußmittel 1913 (25). Ferner W. Normann und I. Hugel, Chem.-Ztg. 1913, S. 815. Über die analytischen Erkennungsmerkniste gehar eter Fette vgl. auch J. Prescher, Zeitschr. f. Unters. d. Nahrungs- und Genußmittel 0; 357 bis 361.

Auerbach, Chem.-Zig. 1913, Nr. 30.
 Seifensieder-Zeitung 1912, Nr. 39 u. 49.

Vgl. auch C. Ellis, Journ. 1nd. Eng. Chem. 1014 [6], Nr. 2, und Seifensieder-Zeitung 914, Nr. 10. Vgl. weiter Chem. Revue 1912, Nr. 10; Chem.-Ztg. 1913, S. 815.

Engl. Patent 749 v. 10. Januar 1912, Vereinigte Chem - Werke A.-G.

Amer. Patent 1 086 357 v 10. Februar 1914.

⁷ Vgl. Leindörfer, Seifensieder-Zeitung 1013, Nr. 49. Danach könnte die Ursache, varum hydrogensierte Fette von den natürlichen abweichen, zumtehat darin liegen, laß zu diesem Prozesse hauptsächlich minderwertige Fette verwendet werden, um den Vutzen möglichst günstig zu gestalten. Somit wire die Verschiedenheit des Verhaltens len im Fette enthaltenen Verunreinigungen zuzuschreiben, welche selbst mithydriert verden können. In Gegenwart des Katalysators könnte sodann das gesättigte Fett

letztgenannter Verwendungsart macht der hydrogenisierte Tran, welcher für Speisezwecke deshalb in den meisten Kulturstaaten untauglich ist, weil deren Nahrungsmittelgesetze bei Herstellung von Speisefetten ein hygienisch einwandfreies Rohmaterial verlangen, beim Tran aber keine Kontrolle darüber besteht, daß nicht auch eingegangene Tiere zur Ausschlachtung gelangten. Übrigens lassen sich die festen hydrogenisierten Trane ebensowenig wie Proßtalg, vielleicht noch weniger als dieser zur einwandfreien Herstellung von Margarinebutter und Margarineschmalz verwenden. Klimont und Mayer haben nachgewiesen, daß die dem Oleomargarin eigentumlichen gemischten, olsaurehaltigen Glyceride nicht künstlich durch Vermengen hydrogenisierten Trans mit flussigen Ölen nachgeahmt werden können¹. Andererseits ist keine Gewahr dafur vorhanden, daß überhaupt Gemenge von starren Fetten mit Ol ebenso leicht verdaut werden, wie die gekennzeichneten gemischten Glyceride, wahrend der Schmelzpunkt letzterer unter der Korperwarme liegt und einheitlich ist, schmelzen Gemenge unter allen Umständen innerhalb eines erheblichen Temperaturintervalls, das bei der gleichen Konsistenz, wie sie Oleomargarine besitzt, über die Körperwärme hinausreichen kann. Der mitunter beim Genusse von Margarineprodukten fuhlbare fettige Überzug des Gaumens und des Magens rührt immer von schlecht ausgepreßtem Oleomargarin, das eben noch hochschmelzenden Preßtalg enthalt, her. Nicht anders wurde es beim Zusatze von gehartetem Tran sein, welcher diejenigen Bestandteile ersetzen wurde, welche eben durch das Auspressen des Talgs bei der Herstellung des Oleomargarins ontfernt werden sollen.

Über die Eigenschaften der geharteten Fette hat F. H van Leent eingehende Untersuchungen angestellt. Es hat sich dabei herausgestellt, daß die von Klimont und Mayer² angegebene Methode, die Fette aus Aeeton auskrystallisieren zu lassen, einen Anhaltspunkt für das Verhältnis zwischen hoch- und niedrigschmelzenden Fettanteilen ergibt, aus welchen die Qualität der Fette beurteilt werden kann. Buttenberg und Angerhausen erklaren auf Grund ihrer Versuche, gehärteten Tran in Fettprodukten aufzufinden, das Verfahren von Klimont und Mayer als ein solches, welches zu diesem Zwecke benützt werden kann². Kurt Brauer hat nachgewiesen, daß gehärtete Fette Wasser wesentlich stärker zu binden vermögen, als gewöhnliche Fette, weshalb erstere zur Margarinefabrikation gerne herangezogen werden⁴.

Aus den Arbeiten von C. Paal und Karl Roth⁵, welche eine ganze Anzahl von natürlichen Fetten partiell und komplett reduzierten, ergibt sich nachstehende Tabelle der Eigenschaften dieser Produkte

7500 44 0000

1000 IN 1541

¹ Klimont und Mayer, Zeitschr f. angew. Chemie 1914, S. 645.

² Klimont und Mayer l. c.

⁹ F. H. van Leet, Chem. Centralbl 1916 II, 526. Buttenberg und Angerhausen, Zeitschr. f. Unters. d. Nahrungam. 38, 199 u. f., Chem. Centralbl. 1920 II, 148.

⁴ Brauer, Über die Versuche und deren Ergebnisse vgl Zeitschr. f öffentl. Chemie 22, 209 u. f. Wahrend des Krieges wurde in Deutschland und Österreich nur Margarine aus gehärteten vegetabilischen Ölen kergestellt, wobei die Streckung mit Wasser wesentlich in Betracht kam.

Name des gangsproduktes	Jodzahl	Beginn des Sch	Ende melsens	Eigenschaften des Endproduktes		
satura in contracts	für	das Endprod	ukt			
venol .	8	43	47	hart, fest.		
venol	0	61	68,5	weiße, krystallinisch, pulverisierbar		
tondl	4,8	44	48	rotbraun, hart		
otonol	15,26	39	42			
otonol .	0	49	81			
otonol	5,53	44	48			
emusol .	0,65	69	77	sprode, hart, krystallınısch		
inusol	15	68	71	sprode, krystallinisch		
inusol	0	78	81	hart, pulverisierbar, krystallmisch.		
sambl	4,2	59	69	gelblich, sprode		
ambl .	0	65	69	weiß, sprode		
ttonol	1,9	56	60	gelblichweiß, sprode		
tondl	0	57	60	hart, spröde.		
tterfett	0	36	44	hart, weiß, sprode		
tterfett	0	41	42	weiß, talgig.		
tterfett	13,6	39,5	41			
inöl	5,58	56	63	hart, weiß		
indl	0	61	65	hart, weiß, pulvermerbar		
nwemefett .	0,3	53	59	hart, weiß, talgig		
hwemefett	0	56	60	hart, weiß, zerreiblich		
eomargarine .	1,2	47	55	weiß, spröde, krystallinisch		
bertran	3	43	45	hart, fest		

Bömer hat in Gemeinschaft mit Leschly-Hansen gehärtete Öle untersucht; e Ergebnisse and in den nachfolgenden Tabellen mitgeteilt1.

Bezalchnung der Öle bzw Fette	Aussehen (Farbe und Konsistenz)	O. print Pole	Ersterrungs pmkt °C	Differenz-	Refraktometer- grade bei 40°	Samerahl	Verseitungs-	Jodzahl
ımbia- Rohol	gelb, flussig	_	_	-	56,8	1,1	191,1	84,4
Irdnußol gehartet .	weiß, talgartig .	51,2	36,5	14,7	50,1	1,0	188,7	47,4
ımbıa- (weich	weiß, schmalzartig	44,2	30,2	14,0	52,3	1,3	188,3	56,5
rdnußöl, mittel	Mein's semmerand	46,1	32,1	14,0	50,5	0,9	188,4	54,1
gehartet hart	weiß, talgartig	53,5	38,8	14,7	49,0	1,2	189,0	42,2
dnußöl	weiß, schmalzartig	43,7	27,7	14,0	51,7	2,3	191,6	61,1
samöl, gehartet	weiß, schmalzartig	47,8	33,4	14,4	51,5	0,5	190,6	54,8
sgleichen, technisches	weiß, talgartig	62,1	45,3	16,8	$(38,4)^2$	4,7	188,9	25,4
umwollsaatol	hellgelb, schmalzartig1	38,5	25,4	13,1	53,8	0,6	195,7	69,7
, , naturlich .	weiß, weich	25,6	20,4	5,2	37,4	0,8	255,6	11,8
cosfett . gehartet .	weiß, schmalzartig	44,5	27,7	16,8	35,9	0,4	254,1	1,0
altran, gehartet .	weiß, talgartig	45,1	33,9	11,2	49,1	1,2	192,3	45,2
esgleichen, technisch	hellgelb, talgartig	45,4	33,7	11,7	49,1	1,1	193,0	46,8

Vortrag Bömers auf d. Versamml. Deutsch. Nahrungsmittelchemiker, siehe Zeitschr. Nahrungsmittelunters. 1912, Heft 1 u. 2. Vgl. auch Marcusson und Meyerheim, Zeitschr. angew Chemie 1914, Nr 27; sie fanden für gehartete Trane auf gleiche Weise Jodzahlen n 107 und 111 2 Roy 50° C hestymmt

Bei einigen von diesen gehärteten Ölen wurden auch die nach dem Verfahren von Farnsteiner getrennten festen und flüssigen Fettsauren naher untersucht. Die Ergebnisse waren folgende

Boscichnung der Öle und Fette		Fests Fe	ttsauren	Flüssige Fettalluren		
		Schmelz- punkt ° 0			Jodzahl (nach Wijs)	
	Rohol			_	47.6	91,8
Gambia-		(weich .	_		43,0	86,0
Erdnußdl 1	gehartete Öle	mittel		199,4	43,0	86,7
	Ote	hart .	_	199,7	42,9	82,9
Erdnußöl	`		48,9	197,7	44,3	93,4
Sesambl .			56,4	199,5	44,7	88,4
Baumwolls	amenol .		45,0	206,8	48,3	115,6
Waltran .			<u> </u>	199,5	44,4	96,0

Von anderen gehärteten Produkten gibt Aufrecht folgende Daten bekannt1.

Durotol golb Dur				
Spez. Gewicht bei 15° C'	Bezolchnung der gehärteten Fette		Durotol	Gehärteter
	Spoz. Gewicht bei 15° C' Schmelzpunkt° C . Erstarrungspunkt ° C . Viscosität bei 50° C . Saurczahl (auf Ölsaure berechnet) Verseifungszahl . Unverseifbares in Proz . Acetylzahl . Jodzahl . Hehnersche Zahl . Reichert-Meißl-Zahl . Wasser .	0,9252 46,5 43,5 5,4 0,51 162,2 1,92 1,2 3,9 95,8 0,38	0,9257 46 43,5 5,4 0,57 161 2,1 1,2 4,2 95,8 0,36	0,9268 48 45,5 5,6 0,83 173,5 2,4 0,95 7,8 96,4 0,52 0

Mellana hat verschiedene Öle mit Wasserstoff und Nickelkatalysatoren gehärtet und sowohl diese Produkte, als auch Handelsware von "Talgol" (aus Waltran), "Candelite" (aus Waltran) und "Coryphol" (aus Ricinusöl) untersucht. Die Ergebnisse waren:

	Schmelz- punkt	Schmelz- punkt der Fett- sturen	Brstarr Punkt der Fett- säuren O	Versei- fungssahl	., Jodzahi	Acetyl- sabl	Refrak- tion bei 60° O
Baumwollsamendl.	59	87	50,3	192,3	41	_	_
Sojabohnendi	68	66	61,2	190,9	15,2		_
Kapokol	55	53	48	191	32	ì	42
Sojabohnendi	52,5	49	44	169,5	28,8	-	39
5 (Spermol	50	48	39	131,7	17,3	l —	29,5
Talgol	43	41	85,7	190,2	61,3	14	_
Candelite	55	54	50.4	191	4		-
Coryphol	81	75	68	180,5	18,5	125	 - ,

Die Verwendung technischer Gase

Die spezifischen Farbenreaktionen für Trane blieben erhalten, waren ich weniger deutlich als beim Ausgangsprodukte und mehr oder weniger lifiziert. Die *Halphens*che und *Milhau*sche Reaktion für Baumwollenol und Kopakol blieb jedoch aus¹.

Davidsohn gibt folgende von ihm gefundene Werte für im Handel befinde gehartete Fettprodukte an?

Analysendaten	Talgol	Talgol extra	Candelite	Candelite extra	Coryphol
rezahl . enfungszahl . nhtigkent nelzpunkt	3,4	3,5	3,2	3,9	3,3
	191,6	191,3	191,0	190,8	189,9
	0,10	0,13	0,20	0,15	0,18
	0,07	0,05	0,08	0,04	0,05
	39,3	46,5	49,0	51,9	79,3

Die wirtschaftlichen Grundlagen beim Fetthärtungsprozeß.

Die ersten geharteten Fettprodukte, welche auf den Markt gelangten, gten erhebliches Aufsehen Rasch suchten sich Unternehmungen in ichiedenen Staaten Verfahren zu sichern, und ebenso suchten Chemiker neue fahren auszuarbeiten, ohne sich über deren Rentabilität vorher näheren schluß zu geben 3. Aber auch dem Fabrikanten leuchtete der Wert der ärteten Fette nicht gleich ein. Zwar war es ihm klar, daß er seine Ölsaure weit wertvolleres Stearinmaterial verwandeln konne; er traute jedoch der nentanen Preislage nicht und fand auch tatsachlich anfangsdurch einen Preisz der festen Fette seine Vermutung darin bestatigt, daß speziell in der tindustrie die Lukrativitat neuer Produkte großen Schwankungen untere Auch unter den Seifensiedern war die Ansicht über den Wert gehärteter tsorten sehr geteilt. Wenngleich sie besser riechenden (anfangs und auf Dauer nicht immer völlig geruchlosen) festen Tran in Händen hatten, nußten sie ihn dennoch teuerer bezahlen. Er enttäuschte sie ferner in der e durch deren geringe Schaumkraft. Gerade letzterer Übelstand konnte och in der maßigen Verwendung der neuen Fettstoffe alsbald seine Korrektur hren.

Immerhin wogte in den Fachzeitschriften das Für und Wider, ohne daß zu einem Abschlusse gelangt wire. Dennoch merkte man rasche Fortrtte bezuglich der Ausdehnung der jungen Industrie

Vgl Soc. Chem Journ 1914, S 381.

Organ f. d. Öl- u. Fetthandel 1913, Nr 14 u, 16 Vgl. auch Heller, Seifenfabri-1912; Nr. 31; Grimme, Chem Revue 1913, Nr. 20; Lehmann, Chem.-Ztg 1914, Nr. 38.
Vgl. hierüber den interessanten Artikel von Henrich Schicht in der Zeitschrift te und Öle", Wien 1913. Der Krieg hat alle wirtschaftlichen Grundlagen des Fettungsprozesses derart gesindert, daß sich heute über die Rentabilität einer Anlage is sagen laßt. Sie hängt durchaus von lokalen Umstanden ab und von der Rentationer Tudostrie im hatzeffenden Tunde übenhaust.

Man zählte bis zum Jahre 1914 24 Fetthartungsanlagen in den verschiedenen Staaten, und die dahin abzielenden und angemeldeten Patente wurden bei oft geringfügigem Wert sehr zahlreich. Amerika erteilte die meisten Patente, ohne daß man behaupten konnte, in allen derselben waren wesentliche Fortschritte oder neuartige Gedanken vorhanden. Trostlos geben viele davon bekannte Verfahren oder Kombinationen wieder oder beziehen sich auf eine solche Art der Apparatur, welche sich jeder Techniker selbst erfinden kann Der Krieg hat die Fetthartungsanlagen in Zentraleuropa wesentlich vergrößert und vermehrt

Die derzeit in Betrieb stehenden Anlagen arbeiten nur mit nickelhaltigen Katalysatoren. Die Verwendung von Palladium ist noch zu kostspielig. Nach Bergius¹ beträgt der Verlust an Palladium für 1000 kg verarbeitetes Fett 1 g.

Aber selbst bei den Nickelverfahren ist die Rentabilität keineswegs für immer ausgemacht, selbst wenn man von den Schwankungen der Preislagen in Fettstoffen absieht, man kann allein vom technischen Standpunkte aus mehrere wichtige Momente erkennen, welche die Rentabilität eines Verfahrens zu beeinflussen vermogen.

Die Wasserstoffmengen, welche fur die Fetthartung benotigt werden, sind nicht unerheblich. Wenngleich sich die Menge des aufnehmbaren Wasserstoffs aus der Jodzahl des betreffenden Öles theoretisch berechnen läßt, liegen praktische Erfahrungen vor, welche durch Fachmänner bekanntgegeben wurden². Für 100 kg Öl benotigt man je nach dessen Herkunft, Härtungsgrad usw. 8 bis 12 m³ Wasserstoff, entsprechend 1 bis 2 Gewichtsprozenten des angewandten Materials

Spezielle Angaben machte O. Sachs Danach benötigen je 1000 kg

```
Ölsdure . . 85 m³ Wasserstoff,
Lanolessure . . 170 ,, ,,
Lanolessure . . 289 ,, ,,
Clupanodonsäure . 348 ,, ,,
```

ferner je 1000 kg:

 Cocoafett
 . . . 7,8 m³ Wasserstoff,

 Talg
 . . 33,57 , , ,

 Ohvenöl
 . . 68,80 , , ,

 Mohnöl
 . . 143,75 , , ,

Der Wasserstoff wird nicht quantitativ aufgenommen. Ein beträchtlicher Teil davon geht unverbraucht fort, auch wenn in geschlossenen Apparaten gearbeitet wird, da Wasserstoff unter Druck und in der Hitze ein erhebliches Durchdringungsvermögen besitzt. So teilt Carleton Ellis mit, daß ein Hydrarungsbehälter von 10m³ Jnhalt sich bei der Probe auf 150 Pfund luftdicht erwies und, mit Wasserstoff unter einen Druck von 60 Pfund gestellt, große Leckagen zeigte

¹ Zeitschr. f. angew. Chemie 1914, I, S. 523.

² Vgl. z B. Dr. O. Sachs, Vortrag im niederrhein. Bezirks-Ver. Deutsch. Chemiker. Zeitschr. f. angew Chemie, November 1913. — Dr. H. Walter, Seifensieder-Zeitung 1918, Nr. 1. — Dr. Bergius, Zeitschr. f angew. Chemie 1914, I, S. 520. — C. Ellis, Vortrag,

Unter solchen Umstanden ist für industrielle Fetthartung vor allem billiger asserstoff erforderlich. Dort, wo der Wasserstoff als Nebenprodukt (z. B. ı elektrolytischen Alkaliverfahren usw) oder durch naturliche Energie lig zu haben 1st, erledigt sich dieses Problem leicht In anderen Fällen er hangt die Lukrativitat schon von diesen Kosten wesentlich ab, da Wassers aus verschiedenen Grunden nicht zur Verwendung gelangt. So z. B. sitzt es antikatalytisch wirkende, nicht leicht zu entfernende Verunreiningen, durch welche die Wirkung der Kontaktmasse viel fruher erlischt, s es beim Arbeiten mit reinem Wasserstoff der Fall ware, wodurch die sparnis für das Gas schon durch die vermehrten Kosten für die Katalytormasse aufgehoben wird1 Weitere Schwierigkeiten bestehen nach Walter urn, daß infolge der starken Wasserstoffverdunnung auch die zur Hydronisierung erforderliche Zeitdauer zu groß wird und die Hartung überupt nicht so weit getrieben werden kann, wie mit Wasserstoff Wenn hon bei Verwendung reinen Wasserstoffs ein beträchtlicher Teil desselben iter allen Umständen den Apparat unverbraucht verläßt, um wieviel ehr ist dies bei dem verdunnten Wassergas der Fall, nachdem die katalysche Übertragung des Wasserstoffs keineswegs proportional mit dessen erdunnung verläuft! — Wie groß der Mehrverbrauch bei Anwendung von assergas an Wasserstoff wurde, laßt sich aus der Angabe Walters bemessen, ach welcher selbst von zweckmäßig zusammengesetztem Wassergas nur wa 17 Proz. ausgenutzt werden konnten. Demnach kommt fur Fettartungszwecke nur elektrolytischer Wasserstoff, eventuell ein solcher durch eduktion mit Eisen, oder nach dem Verfahren von Linde in Betracht Soiel bekannt, wird z B in den Germania-Werken der Wasserstoff nach em Eisen-Wasserdampfverfahren hergestellt und sorgfaltigst ereinigt Rentabel ist die Wasserstofferzeugung nach diesem Verfahren ur für größere Anlagen, die etwa pro Stunde 30 m³ Wasserstoff benötigen lei geringerem Verbrauch steigen die Kosten wesentlich. Wenn schon die erzinsung solcher Wasserstoffgewinnungsanlagen nicht gering zu veranschlaen 1st, so muß sie noch um diejenige Quote erhöht werden, welche für die erzinsung der Gesamtanlage entfällt. Fur eine Anlage des nach dem Lindeerfahren zu gewinnenden Wasserstoffes sind die Anschaffungskosten sehr etrachtlich. Man wird daher die Verzinsung und Amortisationskosten einer o erheblichen Kapitalsinvestierung nicht außer acht lassen konnen. Dazu ommen die Kosten fur den Katalysator. Sie werden deshalb unterschätzt, veil er, richtig hergestellt, nur in einer Menge von 2 Proz angewandt werden nuß und theoretisch sich dauernd betätigen konnte. Dies ist aber tatsächlich ucht der Fall. Die durch Katalysatorgifte und andere noch nicht erforschte ntikatalytische Einflüsse² erforderliche Regeneration ist nicht ohne Verlüste.

¹ Vgl Walter, Seifensieder-Zeitung 1913, Nr. 1 und die Darlegungen S. 82 des vor iegenden Buches.

Als negative Katalysatoren sind z B bekannt. für Pt Spuren von (NH₄)₂S, CS₂, I₂S, für Ni Spuren von Cl, Br, J, S Schon durch die Unmöglichkeit, natürliche Fette

Nach Bergius¹ betragen die Kosten für den Katalysator pro Kilogramm verbrauchten Wasserstoff mindestens ebensoviel, wie für diesen. Man wird demnach auch die Kosten für den Hydrogenisierungsprozeß nicht zu gering achten durfen und vor Schaffung einer Anlage ernstlich erwägen mussen, ob die Preisspannung zwischen festen und flüssigen Fetten andauernd eine solche bleibt, daß eine jedenfalls kostspielige Anlage dauernd rentabel ist. Erwögen muß ferner werden, daß eine kleine Anlage von vornherein nicht prosperieren kann.

Wie sich die wirtschaftlichen Grundlagen der Fetthartung in Europa weiterhin gestalten werden, lißt sich bei der durchaus geänderten ökonomischen Situation heute auch nicht annahernd bestimmen.

Die Hydroxylierung der Fettsäuren.

Weit ülter als die Versuche, aus flüssigen Fettsäuren durch Wasserstoffanlagerung feste zu gewinnen, sind bekanntlich diejenigen, an die Doppelbindungen ungesättigter Fettsäuren Hydroxylgruppen anzulagern. Bis zu
einem gewissen Maße werden solche Verfahren, welche dahin abzielen, aus der
sulfurierten Ölsäure feste Anteile, sei es in Form von Hydroxystearinsaure
oder als Stearelacton, abzuscheiden, bis heute geubt und gehoren sicherlich
zu den synthetischen Methoden². Versuche aber, deren Ausbeute an festen
Produkten durch Behandlung der öligen Fettbestandteile mit Schwefelsäure
derart zu vermehren, daß sie wenigstens nahe an die theoretische heranreichen, sind bis nun nicht gelungen. Hingegen wurden neuartige, auf anderen
Grundlagen ausgearbeitete Verfahren bekannt, welche trotz der mittlerweile
geübten Hydrogenisation der Fette des Interesses nicht entbehren. Hierzu
gehören vor allem die Versuche, das an Doppelbindungen angelagerte Chlor
gegen die Hydroxylgruppe auszutauschen.

begrenzt. Zweifelles ist aber beim Reduktionsprozeß noch Gelegenheit für andere antikatalytische Einflüsse vorhanden. — Über die Herabsetzung und Aufhebung der katalytischen Wirkungen vgl. Woker, "Die Katalyse"; Bredig, "Anorg. Fermente", Leipzig 1911; ferner Paal, Ber. d. Deutsch. Chem. Gesellsch. 1911, 1913 und Zeigmondy, Kolloidchemie. Die Lebensdauer der Katalysatoren wird auch vom Rohmaterial beeinflußt. So z. B. machen Fischöle den Katalysator bald unwirksam, während er in guten Samenölen monatelang wirksam bleibt. Oft ist es vorteilhaft, das Fett einer Vorbehandlung zu unterziehen (vgl. Gerleton, Ellie und A. Q. Wells. Journ. of Industr. and Eng. Chem. 8; 886).

¹ Bergius, Zeitschr. f. angew. Chemie 1914, I, S. 516.

^{*} Über die Verfahren, welche in den Fettspaltungsfabriken geübt werden, siehe z. B. Hejter, Technologie der Fette; Ubbelohde, Handbuch der Technologie der Fette; tiber die hierbei entstehenden Produkte siehe Ulser u. Klimont, Allgem. u. physiolog. Chemie der Fette. Zu den synthetischen Verfahren gehören jedoch nicht diejenigen, welche die Umwandlung von Ölsäure in die isomere feste Form der Elsidinsäure bezwecken. (R. Wagner 1857, Tulghmann 1858, Cambacères [Drugl polyt. Journ. 163, 454], Radieson [Chem. Ind. 1889, 170]). Da jedoch diese Methoden, wenngleich industriell sehr spärlich angewandt, immerhin zu den Fetthärtungsverfahren zählen und historischen Wert bean-

nese schwierig verlaufende Reaktion, welche insbesondere bei Chloroxyauren mittels Alkalı oder Erdalkalı unter Druck wiederholt versucht e¹, hat *Georges Imbert* im Jahre 1906 neuerdings in Angriff genommen rbeitete statt mit Ätzalkalien mit Alkalıcarbonaten unter Druck und bei rer Temperatur². J

ur Herstellung der Dioxystearinsaure werden z B 1000 Teile Ölsäure 500 Teilen Soda in 51 Teilen Wasser gelost. In die Losung wird (gemäß fodzahl der Ölsäure, gewohnlich ungefähr 250 Teile) Chlor eingeleitet. Die Itene Losung von oxychlorstearinsaurem Natron, die außerdem noch und Kochsalz enthält, wird 6 Stunden in einem Autoklaven auf 150° zt, wobei die sich entwickelnde Kohlensaure fortwährend abgelassen. Die Dioxystearinsaure kann durch Schwefelsaure ausgefällt und von antstandenen Glaubersalzlosung isohert werden. In gleicher Weise können h. Chlorierung gewonnene Chlorfettsauren verarbeitet werden, wenn zur rfuhrung in Oxyfettsauren die Menge an Alkalicarbonaten entsprechend ht wird

Wenn die Erzeugung von Oxychlorfettsauren in der Weise ausgeubt wird, man Chlor auf Losungen ungesättigter fettsaurer Salze, welche Ätzkali ialten, einwirken läßt, ist ein großer Überschuß an Alkali und Chlor nicht rermeiden. Auch wenn man eine Losung von unterchloriger Saure (durch wirkung von überschussigem Chlor auf wasseriges Alkali gewonnen) auf ures Natron einwirken laßt 3, ist der weitere Verbrauch an Alkali und Chlor it gering.

Diese Reaktion kann eben glatter gestaltet und auch auf Glyceride aussihnt werden, wenn man an Stelle der Ätzalkalien deren Carbonate oder arbonate anwendet Imbert gibt an, daß in diesem Falle der Mehrverbrauch Ehlor und Alkali höchstens 10 Proz der Theorie beträgt; überdies sind die bonate billiger als Ätzalkalien in Imbert sieht die Ursache des nicht glatten laufes der Reaktion bei der Einwirkung von Chlor auf die alkalische Lösung ungesättigten Fettsäuren darin, daß sich die unterchlorige Säure als alisalz solange in einem nicht anlagerungsfahigen Zustand befindet, als iaß der Reaktionsgleichung:

$$2 \text{ NaOH} + 2 \text{ Cl} = \text{NaCl} + \text{NaOCl} + \text{H}_2\text{O}$$

h Alkali vorhanden ist.

Erst nach dessen Verbrauch kann das weiter eingeleitete Chlor die unterrige Säure in Freiheit und somit in anlagerungsfahigen Zustand setzen. se Reaktion geht aber nicht glatt, sondern unter erheblichen Sauerstofflusten vor sich. Andererseits vollzieht sich die Einwirkung von Chlor auf la derart, daß durch die frei werdende oder in Form von Bicarbonat vor-

Vgl hieruber. Bull. de la soc chim. de Paris 1899, S. 695, Chem Centralbl 1899, 1068

² Imbert, D. R. P. 208 699 v. 22, November 1906

³ Vgl Journ. f. prakt. Chemie 1900, S 66, und Ulzer u Klumont, Allgem. u physiol. mie der Fette

handene Kohlensaure die unterchlorige Saure von Anfang an sich in freiem Zustande befindet und sich daher glatt anlagern kann.

Wie bereits erwahnt, kann das Verfahren auch auf ungesättigte Fette und Ole selbst angewendet werden Nach Imbert werden z. B 329 kg Olem von der Jodzahl 86 mit 123 kg calcunerter Soda in 1600 l Wasser gelöst und die der Theorie entsprechenden 87,5 kg Chlor unter Rühren eingeleitet. Die anfangs ausgeschiedene Seife geht allmahlich in Losung, es entweicht Kohlensäure und schließlich bildet die Flüssigkeit eine weiße Emulsion von dicker milchartiger Konsistenz Um die Oxychlorfettsauren zu isolieren, werden sie in der Kalte mit Schwefelsaure gefällt und von der entstandenen Glaubersalzlosung getrennt. Durch Zufugung eines Überschusses von kohlensaurem Alkali und Erhitzen der Halogenadditionsprodukte unter Druck gelingt es, aus den Anlagerungsprodukten direkt die Oxyfettsäuren herzustellen. Die Chlonerung der Fette selbst besitzt noch einen weiteren Vorteil Während namlich die Spaltung der Fette mittels kohlensauren Alkalıs in Glycerin und Fettsaure erst bei hoheren Temperaturen, über 200°C, rascher vor sich geht, lassen sich die Glyceride der Chlorfettsauren und Oxychlorfettsauren unter Druck schon bei 150° glatt in Oxyfettsauren überfuhren. Fur die Arbeitsweise kann folgendes Beispeil dienen1:

356,5 kg des aus Oliventl durch Anlagerung von unterchloriger Saure erhaltenen Produktes (Glycerid der Oxychlorstearinsbure) werden mit einer Lösung von 113 kg calcinierter Soda in 1600 l Wasser 10 Stunden in einem Autoklaven auf 150° erhitzt, wobei entwickelte Kohlonsäure ständig abgelassen wird. Die Dioxystearinsbure kann aus dem Salze auf übliche Weise isoliert werden. Aus der Unterlauge läßt sich auch Glycerin in bekannter Weise gewinnen.

Der Georg-Schicht-A.-G. und Dr. Adolf Grün wurde ein Verfahren geschützt, nach welchem die mehrfach ungesättigten Säuren durch direkte Hydratisierung in Sauerstoffderivate der gesättigten (Oxy- und Äthersauren) verwandelt werden. Wenn man nämlich die Salze der ungesättigten Säuren in wüsseriger Lösung bei Gegenwart einer geringen Menge einer alkalisch reagierenden Substanz unter Druck auf 200 bis 300° erhitzt, so wird von denselben direkt Wasser angelagert; die Doppelbindungen verschwinden und es treten Hydroxylund Äthergruppen auf. Vermutlich bilden sich primär nur Oxysäuren, von denen ein Teil sekundär unter Abspaltung von je einem Molekul Wasser aus zwei Molekülen Säure in Äthersäuren verwandelt wird. Dieses Verfahren bezweckt die Umwandlung einer Fettsäure in eine andere Fettsäure bzw. einer fertigen Seife in eine andere Seife von wesentlich anderen Eigenschaften.

Die Erfinder nehmen an, daß unter den gewählten Bedingungen zwar nicht die elektrisch neutralen Molektile des Wassers, wohl aber die Wasserionen befähigt sind, sich an die Doppelbindungen anzulagern, und daß die alkalische Substanz (Base oder basisches Salz irgendwelcher Art oder auch die Base des fettsauren Salzes) als Katalysator wirke.

¹ Georges Imbert u. Konsortium f. elektrochem. Ind. in Nürnberg, D. R. P. 214 154

In der zit. Patentschrift wird weiterhin ausgeführt, daß bei der prakhen Ausführung der Reaktion die Konzentration der Lösungen in weiten nzen varueren kann, doch muß das Wasser in (molekularem) Überschuß handen sein. So z. B. kann man zweckmaßig eine Losung von 70 proz. e und 30 proz. Wasser anwenden Die bei der hohen Reaktionstemperatur tretenden bedeutenden Dampfdrucke genugen, doch ist es unter Umstanden teilhaft, den Druck durch Empressen von inerten Gasen zu erhohen¹.

Die katalytische Oxydation von Ölen.

Neben den Methoden, durch welche Fette katalytisch reduziert werden. innen auch solche der katalytischen Oxydation geubt zu werden ilich mussen alle beim Trockenprozeß auch nach den üblichen Verfahren ttfindenden Vorgange als katalytische bezeichnet werden. War man his lie neueste Zeit hinem gewohnt, die Herstellung der Firmsse von der Anidung von Blei- oder Mangansalzen bedingt zu sehen, so haben die letzten ire dargetan, daß die Anwendung solcher Salze keineswegs unbedingt orderlich ist. Man erhält wertvollen Aufschluß über den Trockenprozeß m Leindl durch ein Verfahren zur Herstellung von Leinölprodukten, welches -Alfred Genthe ausgearbeitet hat3. Danach wird die Erzeugung von Firsen aus Leindl durch Vorbildung eines beim naturlichen Trockenprozeß stehenden Autokatalysators von peroxydartigem Charakter erreicht, zu sen kunstlicher Erzeugung Belichtung durch kurzwelliges Licht (Uviolit) unter Oberflachenentwicklung bei gleichzeitigem Luftzutritt und elektrosche Behandlung im Anodenraum in einem geeigneten Elektrolyten dienen auf diese Weise gebildeten typischen Peroxyde sind die echten Katalysaen, die den Trockenprozeß beschleunigen, während alle anderen Trockentel nur Pseudokatalysatoren sind, die ihrerseits die Bildung jener chleunigen Arbeitet man bei der Elektrolyse mit hohen Stromdichten I ruhrt man nicht sehr energisch, so kann'wohl bei Verwendung von Bleistroden auch Blei in Losung gehen; halt man dagegen niedrige Stromhten ein, so sind die Firmisse bleifrei, was um so wichtiger ist, als Blei aus tschaftlichen Grunden und der Spannungsverhaltnisse wegen als gunstigs Elektrodenmaterial betrachtet werden muß. Die Anstriche der solcherart gestellten Produkte erstarren schnell und gleichmaßig ohne Haut- und sebildung und haben ein an Email erinnerndes Aussehen. Außer dem nisbildungsprozeß findet eine Bleichung statt - Durch maßige nperaturerhöhung kann der Prozeß beschleunigt werden

Weiterhin wurde ein Verfahren zur Oxydation von Fetten und Ölen ttels Katalysatoren geschutzt, das ebenfalls zur Bildung von Firnissen

Osterr. Patent 77 083 v. 15. Februar 1916, Prior. 30. Mai 1914

Winke fur die Vorgange b. d. Firmsbildung gibt Hefter, Technologie der Fette 3, l Fahron, Chemie der trocknenden Öle.

dient. Danach werden Öle mit unloslichen Oxyden der Metalle der Eisengruppe, in erster Reihe mit Kobaltoxyd, als Katalysatoren zusammengebracht, auf ungefähr 120 bis 130°C vorgewärmt und durch durchgeblasene Luft oxydiert ¹.

Aber auch außerhalb der Firnisbereitung machen sich Bestreben bemerkbar, die katalytische Oxydation einzuführen. So oxydierten Freudenberg und Kloemann zu therapeutischen Zwecken Lebertran in Gegenwart von Alkali oder in atherischer Losung ohne dieses mit Wasserstoffsuperoxyd und verwendeten hierbei $^1/_{10}$ Proz. von dessen Gewicht Osmiumsäure als Katalysator. Das erhaltene Produkt (das die Erfinder Oxylebertran nennen) ist in 96 proz. Alkohol loslich, ebenso in Alkalien. Diese Umstände sowie die Bestimmung der Jod- und Acetylzahl beweisen, daß an eine Doppelbindung 2 Hydroxylgruppen angelagert werden 3. Die beiden genannten Experimentatoren geben in der Beschreibung des D. R. P. 279 255 v. 3 Juli 1913 an 3, daß diese Produkte wertvolle therapeutische Eigenschaften besitzen und sich insbesondere bei der Behandlung der Spasmophilie bewahren.

Die Ausführung ist durch folgende Beispiele ersichtlich: 500 g Lebertran werden mit 100 cm³ verdinnter Sodalösung und Wasser emulgiert. Dann fügt man 100 cm³ 1 proz. Os mi u mlösung hinzu und läßt zu der Emulsion unter fortwährendem Rühren Wasserstoffsuperoxyd zutropfen. Die Operation dauert längere Zeit, und man muß das Öl eventuell mehrmals abtrennen, um von neuem zu emulgieren. Temperaturen über Zimmerwärme sind zu vermeiden. Zur vollständigen Oxydation genügt ungefähr die fünffache Monge 6 proz. Wasserstoffsuperoxyds

Das so gewonnene Produkt besitzt braune Farbe und hat einen von dem des Lebertrans wesentlich verschiedenen Geruch. Es sinkt in Wasser unter und ist dick- und zähflüssig. (Jodzahl = 0, Verseifungszahl der Fettsäuren des acetylierten Oxydationsproduktes = 743 mg KOH gegen 15,3 mg beim Ausgangsprodukt.)

10 g Lebertran werden mit 10 cm² 10 proz. Sodalösung emulgiert, hierauf werden 50 cm² 2 proz. Uranylnitratlösung zugefügt. Nun wird in Mengen von je 2 cm² 30 proz. Wasserstoffsuperoxyd in Intervallen von mehreren Stunden zugesetzt, während welcher dies Gemisch bei 37° gehalten und öfters umgeschüttelt wird. Es resultiert dasselbe Produkt wie vorher beschrieben. Statt Osmiumsäure und Uranylnitrat lassen sich auch Ferrojodid, Ferrosulfat usw. anwenden.

Das auf ähnliche Art erhaltene Oxyleinöl ist zähflüssig, dunkelbraun, riecht charakteristisch, sinkt in Wasser unter und besitzt teilweise die gleichen Löslichkeitsverhaltnisse wie der Oxylebertran; in Benzin löst es sich sehr wenig, in Äther mäßig, leichter in Wasser. Es besitzt keine Jodzahl mehr.

Das Oxyolivenöl unterscheidet sich durch seine schwarzgrüne Farbo und den stechenden Geschmack vom Olivenöl.

Das Oxybutterfett ist von dunkler Farbe, jedoch in der Konsistenz kaum von Butterfett verschieden; dessen Geschmack ist kratzend.

71-- 4 71

¹ Ludwig v. Kreibig, siche Seifensieder-Zeitung 1914, Haft 10.

Jahrb. f. Kinderheilk. 1914, Nr. 6.

4 Kondensationsprodukte aus ungesättigten Fettsäuren mit Aldehyden u Ketonen.

Statt des Wasserstoffsuperoxyds lassen sich die Superoxyde, Perborate er Percarbonate verwenden, wenn man durch Zugabe der berechneten Menge ure das Wasserstoffsuperoxyd in Freiheit setzt.

Wilbuschewitsch hat sich ein Verfahren behufs kontinuerlicher Oxydation in Fetten unter Verwendung eines Katalysators nebst dem dazugehörigen parat schutzen lassen¹. Die Apparatur ist derjenigen behufs Reduktion inform.

Kondensationsprodukte aus ungesättigten Fettsauren mit Aldehyden und Ketonen.

Die Farbwerke vorm Meister, Lucius & Bruning haben ein Patent auf die shandlung mancher ungesättigter, höhermolekularer Fettsauren oder deren yeeride mit Aldehyden oder Ketonen in Gegenwart von sauren Kondentionsmitteln erhalten². Es entstehen dabei neue chemische Verbindungen, alche sich zur Verwendung im Alizarindruck eignen. Formalin sowie auch betaldehyd, Benzaldehyd, sogar Glucose, Lavulose, Maltose konnen statt ir Aldehyde verwendet werden Als Keton komint hauptsächlich Aceton in stracht. Da die Behandlung mit Schwefelsäure erfolgt, werden aus natürschen Fetten dabei Fettsauren abgespalten.

Zur Ausführung des Verfahrens werden z. B 1000 Teile Richnusol mit 0 Teilen 40 proz Formaldehyds allmählich versetzt und einige Zeit gerührt. In werden 200 Toile konzentrierte Schwefelsäure zugesetzt, worauf das ühren weiterhin durch mehrere Stunden erfolgt. Nachdem das Reaktionsodukt in eine 10 proz Glaubersalzlösung eingetragen worden, kann das 1 abgehoben, durch Erwärmen auf 80° dunnflussiger gemacht und durch uswaschen von Säure befreit werden. Das öhge Reaktionsprodukt ist nach intfernung des Wassers gebrauchsfühig. An Stelle von Formaldehydlösung im auch die entsprechende Menge eines polymeren Formaldehyds oder eines immaldehyd abspaltenden Körpers, wie z. B. Chlormethylalkohol, Oxychlorethyläther usw. genommen werden. Als Kondensationsmittel läßt sich auch informige Salzsäure anwenden

Will man mit Glucose arbeiten, so werden etwa 420 Teile Ricinolsaure mit ner Auflosung von 200 Teilen Glucose oder Rohrzucker in 400 Teile Wasser Stunden gut verrührt; dann werden bei 20 bis 30°C 90 Teile konzentrierte ihwefelsäure als Kondensationsmittel zugesetzt, worauf 10 Stunden weiterrührt und nachher das Reaktionsprodukt wiederholt mit Glaubersalzlösung isgewaschen wird. Als Kondensationsmittel kommen Salzsäure, Chlorzink ler Phosphoroxychlorid in Betracht, als Öle neben Ricinusol Tournantöl, ichnische Ölsaure oder Baumwollsamenol.

¹ Engl. Patent 15 440 (1911) v. 24. Dezember 1910.

² Farbwerks vorm. Meister, Lucius & Brüning, D. R. P 226 222 v. 14. Mai 1908

Synthese von Ketonen aus Fettsauren.

Wird das Calcium- oder Bariumsalz einer hoheren Fettsaure erhitzt, so entsteht bekanntlich das entsprechende Keton:

$$\frac{\text{RCOO}}{\text{RCOO}}$$
 Ba = $\text{BaCO}_8 + \text{RCOR}$.

Die Reaktion verläuft jedoch nicht glatt, so daß die Ausbeute an Ketonen hinter der theoretischen erheblich zuruckbleibt. Nun haben *Thomas Hill Easterfield* und *Clara Millicent Taylor* beobachtet, daß die hoheren Fettsäuren (Laurin-, Palmitin-, Stearin-, Montan-, Cerotin-, Melissinsaure), mit Gußeisendrehspänen, Aluminium, Mangan, Zink usw. in feinverteiltem Zustande auf 300 bis 360° C erhitzt und bei dieser Temperatur erhalten, entsprechende Ketone in hoher Ausbeute hefern. Die Temperatur ist derart gewählt, daß die entstandenen Ketone nicht zersetzt werden¹.

¹ D R P 259 191 v 21 April 1911; Journ. Chem Soc. 1911, S. 2208. — Die Roaktion ist katalytisch und laßt sich in letzter Lime auf das Squibbsche Verfahren zurückführen, nach welchem Essigsauredampf, über BaCO₈ bei 500° C geleitet, mit hoher Ausbeute in Aceton umgewandelt wird. Ipatiew zeigte, daß nicht nur die Erdal kalicarbonate, sondern auch das Carbonat und Oxyd des Zinks in gleicher Weise reagieren. Die Arbeiten von Mailhs und von Senderens fügten dieser Reihe auch die Oxyde des Cadmiums, Chroms, Thors, Aluminiums, Urans und Zirkons hinzu, weungleich sieh bei der Herstellung der symmetrischen Ketone Differenzwirkungen bemerkbar machen Besonders befähigt sind nach Mailhs zu dieser Reaktion die Oxyde des Eisens, da letztere nicht nur wie die anderen Oxyde lediglich bei den medrigen, sondern auch bei den hoheren Fettsauren, ausgenommen diejemgen der ungesattigten Reihe, katalytisch wirksam sind. Hier lassen sich die Zwischenreaktionen kucht nachweisen. Bei Verwendung eines Carbonats und einer niedrigmolekularen Fittsfüre entsteht das fettsaure Metallsalz unter CO₂-Abspaltung. Das Salz zerlegt sich in das Keton unter Regeneration des Carbonats mit Hilfe seiner eigenen Carbonylgruppe. Z. B.:

$$2 \text{ RCOOH} \rightarrow \text{MCO}_3 = (\text{RCO}_3)_8 \text{M} \rightarrow \text{CO}_8 + \text{H}_8 \text{O} (\text{RCO}_3)_8 \text{M} = \text{ROOR} \rightarrow \text{MCO}_8.$$

Wird nur statt des Carbonats ein Oxyd angewandt, so erfolgt die Zeisetzung des fettsauren Salzes unter Regeneration des Oxyds und Entweichen von CO₂

$$2 RCO_2H + MO - (RCO_2)_2M + H_2O (RCO_2)_2M = RCOR + MO + CO_2.$$

Auch beim oben dargestellten Verfahren, bei welchem Eisen verwandt wird, ist eine Bildung von Eisenoxydul anzunchmen; es darf dabel nicht außer acht gelassen werden, daß Stearinsaure an und für sich bei der Destillation schon Kohlensaure abspaltet und Stearin bildet.

Diese Reaktionsgleichung gilt auch für Eisenoxyd, da dieses zu Oxydul reduziert wird. Eisen selbst bildet mit Fettsäuren unsehwer fettsaures Eisensalz, welches gemiß diesem Reaktionsverlauf weiter wirkt. — Senderens hat sogar durch Überleiten des Dampfes zweier Säuren über Thoriumdioxyd gemischte Ketone hergestellt, die sowohl zwei Fettsäureradikale als auch neben einem Fettsäureradikal ein aromatisches enthielten, und für diesen Zweck auch Caleiumearbonat sowie die Oxyde des Eisens und des Cadmiums verwenden können (vgl. Paul Sabatier, La catalyse en chimie organique).

m z. B. Stearin zu erhalten, wird handelsubhehe Stearinsaure mit 10 Proz. Gewichtes Gußeisendrehspane auf 300°C erhitzt. Nun wird die Temur auf 360°C erhöht und so lange auf dieser Höhe erhalten, als sich ensaure entwickelt. Nach 3 bis 4 Stunden wird abkühlen gelassen und Produkt durch Krystallisation, Entfarbung, weiterhin durch Destillation Dampf oder im Vakuum usw. nach vorhergegangener Entfernung der äure und der Metallreste gereinigt.

vie Ausbeute an Ketonen, welche nach den genannten Erfindern unter n Umstanden stets 80 Proz. des Gewichtes des benutzten Stearins beträgt, t auch von der Qualität des benutzten Stearins ab; desgleichen die heit des Stearins. Reine Stearinsaure ergibt nahezu vollständig reines on

tearon ist ein wachsartiger Stoff von hohem Schmelzpunkt, weshalb m Härten von Paraffin oder Stearin für Korzen verwendet werden kann. it auch als Ersatz für natürliche Wachsarten zweckdienlich.

emerkt sei noch, daß ungesättigte Fettsauren nicht so hohe Ausbeuten etonen wie gesättigte Sauren geben, aber immerhin auf diese Weise darpar sind.

Synthese stickstoffhaltiger Fettsäurederivate.

chon *Pebal* ¹ hat durch Destillation von Stearinsaure mit Anilin bei C Stearinanilid hergestellt.

$$C_{17}H_{36}COOH + C_{6}H_{5}NH_{2} = H_{2}O + C_{17}H_{36}COHNC_{6}H_{5}$$
. iebreich benutzte derart gewonnene Präparate, um den Schmelzpunkt Fetten zu erhöhen, sei es zur Herstellung von Kerzenmassen oder zur tellung von Salben. Sulzberger hat darauf aufmerksam gemacht, daß aus solchen Fettsäureamiden durch Einführung der Amidogruppe in den olrest, durch Diazotierung und weiterhin durch Kuppelung mit Phenolen Aminen Farbstoffe gewinnen lassen, welche die Eigentümlichkeit besitzen, un physikalischer Hinsicht wie Fettstoffe zu verhalten. Diese gelben his

olrest, durch Diazotierung und weiterhin durch Kuppelung mit Phenolen Aminen Farbstoffe gewinnen lassen, welche die Eigentümlichkeit besitzen, in physikalischer Hinsicht wie Fettstoffe zu verhalten³. Diese gelben bis nen Farbstoffe sind fett- und terpenlöslich und können daher zum Färben Kerzenmassen oder als Malerfarben sowie zum Färben von Seifen verlet werden. Statt der Amilide können auch Naphthalide zur Anwendung igen⁴.

die Amide der Fettsäuren entstehen aus doren Ammonsalzen schon durch zene Destillation, besser durch Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr.

$$C_nH_{2n-1}O_2NH_4 \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} C_nH_{2n-1}ONH_2 + H_2O$$
.

die Reaktionsgeschwindigkeit wächst mit der Temperatur. Da aber die stion umkehrbar ist, tritt bald ein Grenzzustand ein, bei welchem das

Pebal, Annalan 91, 152.

Vgl. auch D. R. P. 136 274 v. 8. November 1900 und Kulkz, Chem. Revue 1909, S. 31. Sulzberger, D. R. P. 188 909 v. 23. April 1906.

Einzelheiten sind in der rit Patentschrift zu finden

Amid wieder in das Ammonsalz umgewandelt wird. Bei den Gliedern der niedrigeren Fettsauren werden unter diesen Umständen ca. 83 Proz des Ammonsalzes in das Amid übergeführt¹ Die Amide der höheren Fettsauren, welche durch 5- bis 6stündiges Erhitzen von deren Ammonsalzen im geschlossenen Rohre dargestellt werden, besitzen nach den Literaturangaben folgende Schmelzpunkte

Laurinsaureamid 97°, 102° C, Myristinsaureamid . . 102° C.

Palmitansaureamid . 101,5°C, 104 bis 105°C, 106 bis 107°C.

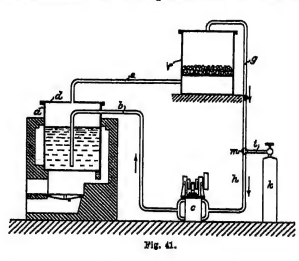
Stearmsaureamid. . . 108,5 bis 109°C, Arachinsaureamid . . 98 bis 99°C,

Ölsaureamid. . . . 75° C.

Elaidinsaureamid. . 92 bis 94°C.

Erucasaureamid . . 84°C, Brassidinsaureamid . . . 90°C

Wollte man die übrigens nicht leicht herstellbaren Ammonsalze der höheren Fettsäuren technisch in Amide überführen, so würden sich noch andere als die bisher erwahnten Übelstände bemerkbar machen. Die Operation mußte nämlich in einem sehr starken Autoklaven vorgenommen werden, da das Reaktionswasser bei der Temperatur von 230°C einen Druck von 25 bis 30 Atm.



ausüben wurde. der uberdies noch durch den Druck des am Beginne der Operation entweichenden Ammoniakgases verstärkt wurde 2. Dazu kommt die unvollkommene Ausnutzung des Ammoniaks, welche die Fettsäureamide keineswegs zu wohlfeilen gestalten Präparaten würde. Es ist nach der eingangs angeführten

Reaktionsgleichung klar, daß sich dieselbe zugunsten der Amid-

bildung verschieben läßt, wenn man für die Beseitigung des Reaktionswassers sorgt. In der Tat haben nun auf dieser Grundlage die *Chemischen Werke Hanea* in Bromen ³ ein Verfahren ausgearbeitet, welches statt wässerigen Ammoniaks gasförmiges zu benutzen gestattet und die Vorteile bietet, das Reaktions-

¹ Vgl. Menschutkin, Journ. f. prakt. Chemie (2) 29, S. 422.

Im amerik. Patent 819 664 v. 1. Mai 1906 (J. Glatz) ist die Herstellung von Stearinsäureamid tatsächlich auf diese Weise geschildert.
 D. R. P. 189 477 v. 17 Tung 1906

er aus dem Autoklaven sofort zu entfernen wie auch den im Autoklaven schenden Druck unabhängig von der angewandten Temperatur zu geon Das Ammoniakgas bewogt sich in diesem Prozeß im Kreislauf und t stets trocken in das Reaktionsgefaß wieder zuruck, hierdurch wird es kommen und wirtschaftlich ausgenutzt

Aus der Fig 41 ist die zu diesem Verfahren erforderliche Emnichtung ersichtlich. Sie besteht nach der Patentbeschreibung aus einem heizbaren geschlorsenen Gefaß a_s emem Autoklaven, welches einerseits durch eine bis dicht an seinen Boden reichende mg b nut oner Forderpumpe s, andererseits durch eine in seinem Deckel d mune Leitung e mit einer Trockenvorrichtung f verhunden ist. Der innere Raum der kenvorrichtung f steht durch eine Leitung g mit der Saugleitung h der Pumpe c mit der Anschlußleitung i eines Ammoniakbehalters k in Verbindung. An der Kreusstelle der Lattungen g. h und i ist zweckmaßig em Dreiweghahn m emgeschaltet. Zur Durchfuhrung des Verfahrens wird das heizbare Reaktionsgefaß a mit einer uschen Fettsaure, z. B. Steurinsaure, beschiekt und auf die geeignete Temperatur zt. Hierauf wird aus der Ammoniakflasche k durch die Leitungen i, k und b bei hzeitiger Inbetriebsetzung der Pumpo c trockenes Ammoniakgas in die Beschiekung Gefaßes a eingeleitet. Das überschüssige Ammoniak steigt in der geschmolzenen e empor, fuhrt das sieh bildende Reaktionswasser mit, gelangt sodann mit letztetem h die Leitung e in die Trockenvorrichtung f, wo es durch geeignete Stoffe, z. B. alk, vom mitgerssenen Wasser befreit wird. Das wasserfreie Ammoniak gelangt erhin durch die Leitung g in die Saughitung h der Pumpe zurück und kann neuerverwendet werden. Das in dem Gefaß a von der Fettsaure aufgenommene Ammoniakwird durch das aus dem Behülter k in die Leitung k übertretende Ammoniak ersetziDie Pumpe 5 sorgt dafur, daß das Ammoniakgas sich stets in der beschiebenen, h Pfeile bezeichneten Richtung bewegt. Der in der Apparatur herrschende Druck et sich nach dem Druck in dem Vorratsbehalter k und kann durch Erwarmen oder ühlen des letzteren nach Bedarf erhoht oder verringert werden.

Stearinsaureamid wurde als Papierleimstoff und als Beizmittel² ofohlen. Speziell für den erstgenannten Zweck hat sich nicht geringes rosse gezeigt. Noch größere Eignung zeigen aber die Fettsäureamide als lisch mülzmittel, da sie ebense wie Anilide die Fähigkert besitzen, geringen Mengen fettsaurer Alkalien und Wasser Fette und Ole vollamen und dauerhaft zu omulgieren. Insbesondere Emulsionen, welche lnußöl, Olivenbl und Wollfett, eventuell auch Glycerin enthalten, werden lon Textilbetrieben verwendet. Die "Duron praparate" gehören hierher". ganz analogen Prinzipien beruht die Anwendung der Saureamide als ulsionsmittel für Mineralöle.

Um nümlich wässerige, mehr oder munder konsistente, in Kalte und Hitze tandige Emulsionen aus Mineralölen oder Fetten herzustellen, werden ztero mit einer Mischung von Amidon der höheren Fettsauren mit Wasser 1 cinem Alkalisalz ciner hoheren Fettsaure erhitzt. Siemsen gibt behufs rstellung einer konsistenten Ölemulsion aus Stearinsaureamid und aus aklem Zylinderöl z. B. folgende Vorschrift an4: 400 g Stearinsüuroamid,

¹ Amer. Patent 757 948 v. 19. April 1904.

Amer. Patent 767 114 v. 9. August 1904.

Vgl. Hefter, Technologie der Fetto 3 (Textilòle).

240 g Natriumstearat, 2 kg Zylinderol und 81 heißes Wasser — Die Emulsionen sollen bestandig sein und sich beliebig mit Wasser verdunnen lassen.

Dr Buckel hat ein Verfahren zur Herstellung der Chloride technischer Fettsauren zum Deutschen Reichspatent angemeldet, dessen Anspruch sich bei Verwendung von Phosphorpentachlorid oder Thionylchlorid auf die Herstellung in indifferenten Losungsmitteln, wie Tetrachlorkohlenstoff usw., stutzt Er will weiter die Chloride der höheren Fettsauren durch Arylsulfonamide in die Fettsaurearylsulfonimide überfuhren, um damit den Schmelzpunkt der Fettsauren, deren Wasseraufnahmefahigkeit als Salbengrundlagen zu erhohen oder sie zu Emulsionen, z. B. für Phenole, zu verwenden.

Eine eigenartige Synthese von Fettsture mit Hilfe von Trimethylamin hat Herzmann zum Patent angemeldet. Danach soll die letztgenannte Base an Chloroxyfettsauren oder an die Schwefelsaureester der Oxyfettsauren angelagert werden, um quaternäre Ammoniumbasen vom Typus des Cholins herzustellen. Die Anlagerung erfolgt bei längerer Einwirkung des Trimethylamins auf die genannten, aus Ölsaure oder Tran hergestellten Ausgangsprodukte, wenn man zunachst bei gewohnlicher Temperatur, sodann unter Druck bei 120°C unter Zusatz geringer, katalytisch wirkender Mengen von Pyridin oder feinverteiltem Kupfer arbeitet. Das Chlor soll sich durch Einwirkung von Alkalien auf das Additionsprodukt eliminieren lassen

Die neuartigen Produkte waren für Seifen, Kerzen, Heizmaterialien, Appreturen, überhaupt als Stearinersatzmittel in Aussicht genommen.

Chlorierung von Fettstoffen.

Um aus fetten Ölen, Wachsen (ferner Erdölfraktionen, dem Paraffin und dem Montanwachs) Ersatzmittel für die Harze herzustellen, hat die Firma Boehringer & Söhne sich ein Verfahren schutzen lassen², nach welchem die erstgenannten Produkte, gelöst in Tetrachlorkohlenstoff, so lange mit Ohlor behandelt werden, bis mindestens 30 Proz. Chlor aufgenommen sind, wodurch eben der Harzeharakter eintritt. Da aber beim üblichen Chlorierungsverfahren die Chlorierung nur langsam fortschreitet, wurden zur Förderung des Prozesses spaterhin die bei dieser Operation gebräuchlichen Kontaktkörper, z. B. Eisenehlorid, Aluminiumehlorid, Cer- und Vanadinehlorid, Jod, Chlorjod usw., angewandt³. Falls hierdurch der Chlorierungsvorgang bis zum Abbau des Chlorierungsgutes fortschreitet, ist es zweckmäßiger, die Katalysatoren erst bei Verzogerung des normalen Chlorierungsprozesses zuzusetzen. Ebenso ist es vorteilhaft, Tetrachlorkohlenstoff erst bei Zähflüssigkeit der Masse zuzufügen.

Emil Fischer hat eine neue Klasse aliphatischer Verbindungen aufgefunden welche eisenhaltig sind und von der Behenel- und Stearelsaure ausgehen.

¹ Buckel, D. R. P. v. 21. November 1913; D. P. A. v. 25. Juni 1914.

² D. R. P. 25 856 v. 19. November 1910.

² D. R. P. 275 165 v. 17. März 1912, Zus. zu D. R. P. 256 856. Vgl. auch D. R. P. 275 166 v. 17. März 1912, wo der Vorgang dieses Prozesses bei Anwendung der durch

Sauren verbinden sich bei längerem Erhitzen mit Arsentrichlorid auf in molekularem Verhaltnis zu einem fettahnlichen Produkt, welches ruppe —C(AsCl₂) = CCl — enthalt Durch Einwirkung von Wasser n 2 Chloratome gegen Sauerstoff ausgetauscht, wobei die Chlorasino-olsaure mit der Gruppe — C(AsO) = CCl — entsteht. Sie wird schon Erwarmen mit Alkali in arsenige Saure und Behenolsaure gespalten 1. e aus Behenol- und Stearolsaure mit Arsen- und Phosphorchloriden shenden Produkte sind als Salze therapeutisch wichtig geworden, weil 1 Verdauungstraktus resorbiert werden. Ihre Herstellung wurde Felix mann in Berlin geschutzt 2.

as Strontiumsalz (C₂₂H₃₀O₃AsCl)₂Sr, ein fleischfarbenes, gesehmack-Pulver mit 12 Proz As-Gehalt, wird als "Elarson" medizinisch verset Auch die Derivate der Fettsauren lassen sich ahnlich behandeln iefern so Ester, Anilide, Amide, welche nebst As oder P noch Br usw. lten³

te Eisensalze besitzen den Vorzug, As oder P in lipoidlöslicher Form spalten und dabei leicht resorbierbar zu sein Statt Arsentrichlorid nich auch Arsensaureanhydrid und Salzsäure oder Arsen und Sulfurylid oder Thionylchlorid verwenden.

odfette (z. B Jodipin und Sajodin) stellen wertvolle Heilmittel dar, ie hauptsachlich in pharmazeutischen Laboratorien gewonnen werden.

innung von Fettsauren aus Naphtha und Naphthaprodukten.

chon bis zum Jahre 1869 reichen die Versuche zurück, die Kohlenwasserder Paraffinreihe in Fettsäuren umzuwandeln. Allein, da bis zum Welte natürliche Fette und Fettsäuren reichlich vorhanden waren, nahmen
Bestrebungen keinen dringlichen Charakter an. Anders wurde es in dem
ierten Mitteleuropa wahrend des Weltkrieges, da es an Fett für alle Zwecke
gelte und man wenigstens das Rohmaterial für Seifen aus Petroleum- oder
nkohlenteerprodukten gewinnen wollte.

Emil Fischer, Annalen d Chemie u. Pharmazie 1914, S. 403; Fischer und Klemperer, Centralbl. 1913, I. S. 1715.

D. R. P 257 641 v 30. November 1911.

D. R. P 273 219 v. 26. März 1913, Zus.

D. R P. 271 158 v. 3 Januar 1913.

D. R. P. 268 829 v 28. Dezember 1912; D. R. P. 27 1150 v. 31. Januar 1913. Über die Lateratur dieser Bestrebungen führt C. Kelber, Ber. d. Deutsch. Chem. 1920, Heft 1 an: Gill und Meusel, Z. 1986, 65 (Chromslure); Hofstödter, Ann. 91, 326, czzi Jahresb. 1855, 630; Pouches, Ber. 7, 1453 (Salpetersäure), Ber. 3, 138 (Salschwefelsäure); Bolley, Tuchschmidt, Z. 1868, 500; Jazukowitsch, Ber. 8, 768; Gray, Patent 1 158 205

Film (Ber. d Deutsch. Chem. Ges. 1920, 987) ergänzt diese Angaben: Zeitschr. f. w. Chemie 31, 115, 252; Schweizer Patent der Pardubitzer Fantowerke 82 057 eptember 1916, 17 November 1917, 29. Januar 1918, 25. September 1918); weiter-

Im wesentlichen zerfallen die Prozesse, Kohlenwasserstoffe in andere chemische Verbindungen umzuwandeln, in zwei Klassen, namlich in solche, die sich chemischer Reagentien mit Ausschluß der Luft und solche, die sich eben des Sauerstoffes der Luft bedienen Klimont hat Benzin amerikanischer Herkunft mittels Chromylchlorids in Aldehyde umgewandelt¹ und Zelinsky sich der Grignardschen Reaktion zu Synthesen von aliphatischen und hydroaromatischen Sauren bedient.

Es ist auch durch das D. R. P. 151 880 vom 21 Nov. 1920 *Dr. Nikolaus Zelinsky* ein Verfahren zur Gewinnung organischer Säuren, insbesondere Fettsäuren, aus Rohnaphtha und deren Fraktionen geschutzt worden, welches die Chlorderivate der Kohlenwasserstoffe in komplexe magnesium-organische Verbindungen umzuwandeln gestattet, die unter dem Einflusse von Kohlensaure und durch Zersetzung mit Wasser Fettsäuren liefern.

Das Verfahren der Einwirkung von Magnesium auf Brom- und Jodderivate synthetischer zyklischer Kohlenwasserstoffe in Gegenwart von Äther und die Überfuhrung solcher magnesium-organischer Verbindungen in Sauren mittels Kohlensaure ² kann nicht ohne weiteres auf Rohnaphtha angewendet werden, da Brom und Jod zu teuer sind und die Chlorderivate sich ziemlich passiv dem Magnesium gegenüber verhalten Werden hingegen die durch Chlorieren der Naphthaprodukte hergestellten Chlorderivate in Äther gelöst und wird dieser Losung Jod, gasförmige Jodwasserstoffsaure, Jodmethyl, Aluminiumjodid usw.) als Katalysator hinzugefugt, so erfährt die sonst sehr langsam und unvollständig verlaufende Reaktion eine solche Beschleunigung, daß sie bis zu 60 Proz. der theoretischen Ausbeute an Fettsäuren ergibt.

Eine zwischen 115 bis 120°C siedende Erdolfraktion lieferte z B. beim Chlorieren ein Produkt, welches als Gemenge von $C_8H_{17}Cl$ und $C_8H_{15}Cl$ aufgefaßt werden konnte.

Um die Fettsäuren C₈H₁₇COOH und C₈H₁₆COOH zu erhalten, wurde das Gemenge der Chloride im mehrfachen Volumen wasserfreien Äthers gelöst, trockenes Magnesiumpulver in molekularer Menge eingetragen und 0,03 bis 0,5 Proz. des Ausgangsmaterials an Jod hinzugefügt. Die nunmehr bald einsetzende Reaktion wührte je nach der Menge des Ausgangsmaterials 1 bis 2 Stunden. Nunmehr wurde in das Reaktionsprodukt unter Kuhlung und unter Anwendung eines Rückflußkühlers Kohlensäure geleitet, die sofort unter Wärmeentwicklung reagierte und größtenteils absorbiert wurde. Die nicht aufgenommene Kohlensäure entwich durch eine Rohrverbindung in ein zweites Gefäß, woselbst sie durch ein noch nicht verarbeitetes Reaktionsgemisch zur Ausnutzung gelangte. Nach 1 bis 2 Stunden war der gesamte Inhalt des Apparates in eine halbfeste Masse komplexer magnesium-organischer Verbindungen verwandelt, der Äther wurde abdestilliert, der Rückstand mit angesäuertem Wasser behandelt, wodurch das neue Magnesiumsalz der organischen Säure in wässeriger Lösung blieb und späterhin durch einen Über-

¹ Vgl. hierzu Engler-Höfer, Das Erdöl.

¹ Den of Denter h Character 1 1000 0000

Gewinnung von Fettsauren aus Naphtha und Naphthaprodukten.

von Mineralsauren zerlegt wurde. Das schließlich sich ergebende Prowurde in vacue fraktiomert.

diesem der Laboratoriumpraxis entnommenen Beispiel wurde das ien 128 bis 132°C (12 mm) siedende Gemenge als ein Isomeres der Pelartre und ein solches der Hexahydroxylilsture erkannt. Russisches Naphtha1 (Siedep. 28 bis 40°C, D.[26°C] = 0,6266) wurde chloriert und der
1 bis 110°C siedende Antheil nach dem vorbeschriebenen Verfahren delt. Es resultierte Isocapronsaure (Siedep. 197 bis 198°C; D. [18°/4°]
290) C₆H₁₂O₃. Aus Pentan (Kahlbaum; Siedep. 27 bis 29°C; D.
24°C] = 0,6238 wurde die Verbindung C₅H₁₁Cl (Siedep. 94 bis 96°C) en, welche Isocapronsaure (Siedep. 196°C; D. [18°/4°C] = 0,9288). Schließlich gab Naphthabenzin Hoxahydrobenzoesdure, weiterhin ylsilure, Methylzyklopentancarbonsaure und Zyklohexancarbonsaure. e Umwandlung von Naphthalprodukten in Fettsauren mittels Luft praktisch zuerst von Schaal vorgenommen, welchem durch das D. R. P.
5 ein Verfahren geschutzt wurde, aus Mineralelen durch Anwendung 4lkalien und Sauerstoff organische Säuren herzustellen.

ach der Patentschrift versetzt man die zwischen 150 bis 400° (' siedenden Frakder Kohlenwasserstoffe in einem hohen, zu zwei Dritteln gefüllten Metallgefalle, rt einem Rührwerk und Rückflußkuhler verschen ist, mit einigen Prozenten einer epulvorten Mischung von etwa gleichen Teilen Calciumoxyd, Natronhydrat und oder auch mit Calciumoxyd usw. allein, ferner mit Sauerstoffishertragern und gen Alkalien, erhitzt zum heftigen Sieden und leitet gleichzeitig unter Umruhren 3to Luft oder Sauerstoff durch das Gemisch. Nach einiger Zeit setzt man von ı Alkali zu, am besten derart, daß man das Alkali mit dem zuruckließenden Kohlenestoff, durch einen mechanischen Apparat stetig fein verteilt, dem Kessel zuführt man lettet Ammoniakgas durch). Die Menge des Alkalis berechnet sich mach dem schnittlichen Äquivalentengewicht des Kohlenwasserstoffes. Durch den Sam rgehen die Kohlenwasserstoffe in Säuren, die sich meist unlöslich am Besien des la absotzen, über und werden von Zeit zu Zeit herausgenommen. Hat man nur rlösliche Seifen, so kann man auch durch Wasser dem etwas erkaltenden Gemische rifen entziehen. Teile, welche sich schwerer oxydieren lassen, können als nahezu hlose Schmier- und Brennöle verwendet werden.

berselbe Zweck wird erreicht, wenn man das Ausgangsmaterial, die Kohlenkasser, mit ungefähr 20 Proz. der alkalischen Gemische, zuweilen in Verbindung mit stoffüberträgern (Kunfersalzen usw.) und mit indifferenten Stoffen (Bimsstein, ornenerde, Kochsalze, Glaubersalz) so fein verteilt, daß man eben nach em trockenes er erhält, und längere Zeit mit der Luft in innigste Berührung bringt. Dass kann ier rotierenden Trommel, die mit Rückflußkühler verschen ist, am besten durch ihtiges Erhitzen mit Dampf geschehen. Höhere Temperatur beschlamigt die stion sehr, doch tritt sehen bei gewöhnlicher Temperatur und längerer Einwirkung bildung ein. Man setzt den Prozeß so lange fort, bis eine gezogene Probe eine itliche Ausbeute an Säuren ergibt.

tuch durch Chlorkalk werden gewisse Kohlenwasserstoffe in Säuren übergeführt, bestimmt zu diesem Zwecke zunächst durch einen Versuch, ob sieh ein Kohlenzstoff durch Chlorkalk oxydieren läßt, und mischt dann durch ein Rührwerk den enwasserstoff allmählich mit der berechneten Menge Chlorkalk, kühlt, wenn die irkung zu stürmisch wird, oder erwärmt, wenn die Reaktion nicht eintritt, vorsichtig 25°C; bei dieser Temperatur tritt häufig eine heftige Reaktion ein.

Manche Kohlenwasserstoffe oxydieren sich mit Chlorkalk sehr leicht, andere gar

digo erkundet, so setzt man noch etwas Kohlenwasserstoff zu und erwärmt einige Zeit auf 130 bis 200° C. Man entfernt nun den Kalk durch Salzsaure, zieht die gebildeten Sauren mit Alkalien aus und schmilzt das zuruckbleibende Ölgemisch am besten einige Stunden mit ungefähr 50 Proz Atznatron bei etwa 200 bis 300° C. Es werden hierbei noch ziemliche Mengen Zwischenprodukte in Sauren übergeführt

Andere Kohlenwasserstoffe oxydieren sich sehr leicht durch starke Salpetersaure Es laßt sich nun diese Operation zweckmaßig in der Weise leiten, daß man ein System von Gefaßen aus Glas, Steingut oder Stein zu ½ bis ½ mit dem Kohlenwasserstoff anfüllt und durch Gasleitungsrohre unter sich verbindet. In das erste Gefaß bringt man allmahlich ½ bis gleiche Teile Salpetersaure oder leitet sie auch gasformig ein und laßt gleichzeitig mit den Gasen einen starken Luftstrom durch die Kohlenwasserstoffe bei ca 100° C streichen. Das erste Gefaß erwarmt sich haufig sehr, weshalb der Zusatz von Salpetersaure vorsichtig erfolgen muß, spater erhitzt man es, wie auch die anderen Gefaße auf ca. 150° C, bis die Salpetersaure verbiaucht ist. Nun entleert man das Gefaß 1, füllt es von neuem und setzt nun dem Gefaße 2 Salpetersaure zu, während Gefaß 1 das letzte im System wird usw. Es bilden sich hierbei Sauren wie auch stickstoffhaltige Produkte. Die Säuren entzieht man dem Gemisch durch Natronlauge, die ungelosten Anteile schmilzt man mit ca. 5 Proz Atznatron einige Stunden bei 200 bis 300° C und erhält so noch eine reichliche Meinge stickstofffreier Sauren

Die auf so verschiedene Weisen erhaltenen Sauren sind Gemische, welche Seifen bilden und sich durch Destillation, fraktionierte Fallung oder Extraktion trennen lassen.

Am einfachsten verfahrt man jedoch derart, daß man die Sauren mit Benzin oder Petroleum auszieht, wobei die flüssigen Sauren vorwiegend in Losung gehen, während die festen unloshen zurückbleiben. Auch durch Destillation im Vakuum kann man die flüchtigen flüssigen Sauren von den nichtflüchtigen festen trennen. Zuweilen beobachtet man bei den flüssigen Sauren Überoxydation, welche anscheinend durch Bildung von Oxystuten bedingt wird und sich durch Behandlung mit Zinkstaub in alkalischer Losung oder durch Behandlung der Sauren selbst mit Zinkstaub rückgangig machen laßt

Die flussigen Sauren worden nun einer Destillation im Vakuum bei einer Temperatur bis zu 350° C unterworfen. Verharzte, zurückgebliebene Teile verhalten sich ähnlich wie die in Petroleum unlöslichen Säuren, geben daher mit Alkalien noch Seifen, mit Kalk und Magnesia asphaltartige Massen; auch ihre Ester sind mehr oder weniger harte Harze, die der Lackfabrikation oder als Ersatz für Wachs, Poch, Asphalt dienen. Die fluchtigeren destillierbaren Säuren sind keine einheitlichen Verbindungen, vielmehr je nach dem Ausgangsmaterial verschieden; gleichwohl ist der Gesamteharakter derselben sehr ähnlich. Sie bilden sämtlich Seifen, und namentlich die höher konstituierten besitzen Verwandtschaft mit der Ölsäure.

Die Einzelfraktionen der durch Oxydation aus den Kohlenwasserstoffen resultierenden Säuren lassen sich teilweise zur Erzeugung esterartiger Körper, teils zu Seifen, teils endlich als solche selbst verwenden.

Die flüchtigsten Säuren geben mit Methyl-, Athyl-, Batyl-, Amylalkohol für Parfumenezwecke brauchbare wohlrechende Äther Die nächstfolgenden bilden mit Áthylalkohol und Glycerin den natürlichen Ölen ähuliche Verbindungen, welche Rüböl ersetzen können und, gemischt mit den Säuren selbst, sich als Tournantöl verwenden lassen Die hochst siedenden Säuren, welche der Ölsäure ähnlich sind, liefern vorzügliche Seifen, und deren Athyl-, Glycerin- sowie Oxalsäureäther verhalten sich wie natürliche Öle und Fette.

Auch die Sulfoverbindungen dieser Säuren, welche durch gelindes Erwarmen mit ½ bis gleichen Teilen Schwofelsäure erhalten werden, and wie Türkischrotöl in der Pärberet verwendbar.

In neuerer Zeit hat Bergmann die Einwirkung von Luft auf Paraffin bei 130 bis 135°C experimentell studiert und nach wochenlangem Durchblasen eine salbenartige Masse erhalten in welcher er nebet wel unverzeifhaten stanz ein Gemenge hoher und niedriger molekularer Fettsauren erhielt, welchem Ameisensaure, Essignaure, Buttersaure und Lignocerinsaure gestellt werden konnte¹. C Kelber nahm Versuche in gleicher Richg auf und konstatierte, daß bei Anwesenheit von Manganoxydul, Manoxyd. Mangansilicat u dgl. als Katalysatoren schon mehrstundiges Durchen von Luft das Paraffin fast vollstandig verseifbar mache. Als weitere ckentsprechende Katalysatoren nennt Kelber Osmiumsäure und Platin. th besser jedoch gelang die Oxydation bei Anwendung reinen Sauerstoffs. tete man reichlich Sauerstoff in feiner Verteilung bei 140 bis 150° C durch affin, oder zerstäubte man Paraffin durch Sauerstoff, so begann nach einiger die Reaktion, die Temperatur stieg auf etwa 200°C, und die Oxydation nach 4 bis 5 Stunden beendigt. Kelber arbeitete jedoch am vorteilhaftesten, in er Paraffin mit einer geringen Menge einer Manganverbindung versetzte mit Sauerstoff bei 150°C durcharbeitete. Hohere Temperaturen wurden mieden. Das Endprodukt war schwach gelb gefarbt, zeigte Schmalzsistenz und besaß den Geruch der Cocosfettsauren. Die Ausbeute betrug bis 100 Proz, die Verseifungszahl 250 bis 300, die Säurezahl 200 Auch pelobde und Eisenstein berichten über Versuche zur Herstellung von Fettren für Seifen aus hochmolekularen Anteilen des Erdoles³. Da Luft oder erstoff bei ca. 200° C zersetzend auf Paraffin wirken und die Oxydation tels Sauerstoffs bei 100°C zu langsam vor sich geht, wurde 1 Proz. MnO. Katalysator hinzugefugt. Nach kurzer Zeit resultierte ein weißes Reakisprodukt von der Verseifungszahl 198 (mit einer Ausbeute von 83 Proz.), ches nach Cocosfett roch. Das Optimum der Reaktion wurde durch die wesenheit von 2,5 Proz. Wasser bedingt. Wurden 2 Proz. Manganstearat Katalysator zu Paraffin gefugt und Sauerstoff mit bestimmter Feuchtigismenge durchgeblasen, so war nach 12 Stunden das Reaktionsprodukt ezu farblos und besaß nur noch 18 bis 20 Proz. Unverseifbares; die Verungszahl war 200. Das Fett heß sich zu Kernseifen verarbeiten. Von annten Fettsauren wurden nur Buttersäure, Valeriansäure und Caprylre sichergestellt.

Nach diesem Verfahren wurden erzielt.

Aus	galızıschem Erdölparaffın	nach	12	Stunden	em	Produkt	$\mathbf{m}_{1}\mathbf{t}$	\mathbf{v}	\boldsymbol{z}	208
n	Braunkohlenteerparaffin	,,	12	,,	91	**	**		,,	206
33	Schieferdl	"	19	"	,,	**	91		91	146
**	rumänischem Spindelol	,,	19	"	*	**	"		,,	141
	Pechelbronner Destillat		19			••				77

Harries, Koetschau und Fonrobert unternahmen es, den ungesättigten Anteil hochsiedenden Braunkohlenteerole mittels Ozons zu oxydieren⁴. Ausigsprodukt war ein Hallenser Gasöl mit den Daten: Siedep. 125 bis 220° C mm); Flp. 125° C und Jodzahl 50 bis 60, welches reichlich als Abfallprodukt Verfügung stand und als Heizöl verwendet wurde. Ozon wurde in

¹ Zeitschr. f. angew. Chemie 1918, S 69.

²⁻Ber d. Deutsch. Chem. Ges 1920, S. 66

³ Chem Centralbl 1920, II, 22.

⁴ C Harris Rudalt Rostschau und Frank Forenhert Cham - Zaitung 1917. 117

das Rohol eingeleitet, worauf sich ein braunes, oliges Ozonid ausschied, das in Laugen, ohne zu schaumen löslich war. Das mit Sauren aus den Alkalilösungen ausgeschiedene Produkt, der Destillation in vacuo unterworfen, höferte neben einer geringen Menge eines sauren dickoligen Destillats größtenteils Zersetzungsprodukte. Durch Behandlung mit Wasserdampf wurden die Ozonide in Peroxyde (durch Umlagerung der Ozonide entstanden) gespalten, Erhitzen mit Kalihydrat führte die Peroxyde in Sauren über. Da die Menge des angelagerten Ozons darauf hinwies, daß an eine konjugierte Doppelbindung nur ein Molekul Ozon angelagert wurde, mußte versucht werden, eine vollstundige Absättigung durch Ozon zu erzielen. In der Tat nahmen die alkalischen Fettsäurelösungen neuerdings Ozon auf, wodurch ein oxydativer Abbau der ursprünglichen Spaltungsprodukte erreicht wurde.

$$CH_{3}(CH_{2})_{x}CH \Rightarrow CH \cdot CH \cdot CH_{3} \rightarrow CH_{3}(CH_{2})_{x}CH \quad CH \cdot CHCH_{2} \rightarrow CH_{3}(CH_{2})_{x}CH \quad CH \cdot CHCH_{2} \rightarrow CH_{3}(CH_{2})_{x}CH \quad CH \cdot COOH \rightarrow CH_{3}(CH_{2})_{x}COOH \rightarrow CH_{3}(CH_{3})_{x}COOH \rightarrow CH_{3}(CH_{3})_{x}COOH$$

Die schließlich erzielten medrig molekularen Sauren besaßen angenehmen Geruch und in Alkalien befriedigendes Schaumvermogen, das Entweichen von Formalin wahrend des Prozesses wurde beobachtet, weshalb die konjugierten Doppelbindungen endständig angenommen wurden, was jedoch nicht ausschließt, daß noch anders geartete molekulare Gruppierungen vorhanden waren. Wahrend Destillate aus bituminosem Schiefer ähnliche, gleichfalls nicht explosive ()/onide lieferten, wurden aus Petroleumsorten nur explosive ()/onide orhalten

Im schließlich resultierendem Sauregemisch wurden Ameisensäure, Essigsaure, Propionsäure, Myristinsäure, Palmitinsäure und Stearinsäure mit
Sicherheit festgestellt. Weiterhin wurde ein Produkt gefunden, welches der
Ölsäure nahesteht, und selche Anteile, in welchen sich die Anwesenheit von
Heptadocyl- und Caprinsäure vermuten läßt.

Aus diesen Endprodukten schließen die Experimentatoren auf das Vorhandensein eines Fettsäuregemenges von ähnlicher Zusammensetzung, wie sie die Fettsäuren des Cocosfettes besitzen, weiterhin auf eine Zusammensetzung des Gastiles, welches sich durch folgende Formeln darstellen läßt

$$(H_3(CH_2)_{18}CH : CH_3 \text{ oder } CH_3(CH_2)_{17}CH = CHCH_3 \text{ oder } CH_3(CH_2)_{18}CH = CHCH_2CH_3^3.$$

Im D. R. P. 324 663 vom 29. Febr. 1916, erteilt an Dr. Carl Harries, Dr. Rudolf Koetschau und Dr Ernet Albrecht, haben diese Versuche, zu Fettsäuren und Aldehyden zu gelangen, ihren technischen Ausdruck gefunden.

Es entsteht auch Oxalsaure; vgl. Ber. d. Chem. Ges. 52. 65 u f

n der Patentschuft wird ausgeführt, daß die Ozonide der aliphatischen, eine hohere ihl besitzenden Kohlenwasserstoffele sich zu harzfreien Spaltstücken, namheh i Aldehyden und Sauren, quantitativ aufspalten lassen, und zwar insbesondere zonide von en burreichen aliphatischen Erdolkohlenwasserstoffen sowie von den irodukten aus Brauukohle, Schiefer, Torf und bitummosem Asphalt. Die Spaltung it mit ehemischen Agentien, namheh Wasserdampf, Lauge oder Säure. Es konnen solche Agentien augewandt werden, welche nicht Aldehyde oder Sauren, sondern ute davon liefern, beispielsweise Alkohol, welcher Acetale und Ester bildet. Die bei der Spaltung der Ozonide zuweilen auftretenden Peroxyde können ehenfalls lichyden oder Sauren umgelagert werden, wenn man auf die Peroxyde die zur idspaltung geeigneten Agentien einwirken läßt. Auch Ozon selbst kann den Peren gegenüber als Spaltmittel angewandt werden, um fette Aldehyde und Sauren halten.

čs kann von Vorteil sein, die zuweilen explosiven Ozonide und Peroxyde nicht unzu isolieren, sondern die Spaltung der Ozonide und Peroxyde im Entstehungszul erfolgen zu lassen, beispielsweise, indem man Erdöldestillate oder Braunkohlenestillate oder Krakdestillate im Gegenwart von ohenischen Agentien, z. B. Kali-, unter gleichzeitiger guter Durchmischung mit Ozon behandelt.

Die Spaltung der Ozonide in deren Entstehungszustand mittels Alkali erfolgt bebei Zimmertemperatur und führt glatt in quantitativer Ausbeute zu hellen und in Salzen der Fettsguren. Die erhaltenen Seifen besitzen infolge eines geringen inlichydgehaltes desinfizierende Eigenschaften, was den technischen Wei des Verns erhoht. Es ist überraschend, daß das Ozon selbst bei Gegenwart von ehemischen tien, welche als ozonzerstorend erkannt werden, doch noch bei medinger Tempesofort die wertvolle Spaltung der ungesattigten Kohlenwasserstoffe bewirkt.

ipaltung der Ozonide nach diesen Methoden kann auch in Gegenwart indifferenter ngsmittel, wie Tetrachlorkohlenstoff, erfolgen. Die Eindeutigkeit der Reaktion, in nur fette Aldehyde und Säuren als Endprodukte liefert, erlaubt is sogar, Gese von Ozoniden aus den verschiedensten ungesattigten, aliphatischen Kohlenwasserden aufzuspalten bzw. Gemische dieser Kohlenwasserstoffe bei Gegenwart von ischen Agentien in Ozonide und Peroxyde überzuführen, die im Entstehungszustand tzt werden. Dies gilt jedoch nur für Erdolfraktionen, welche keine Naphtens ent-

Ian kann nach dem vorhegenden Verfahren fette Aldehyde und Shuren, und zwar negend Homologe der Reihe (', his ('15 gewinnen. Außerdem entsteht auch Formald, der als Trioxymethylen leicht aufgefangen werden kann, und Ameisensäure, Im nach diesem Verfahren zu arbeiten, wird z. B. Hallenser Gasol aus Braunkohlenbis zur Sättigung mit Ozon behandelt, was meist nach einer Gewichtszunahme von 20 Prozent erreicht wird. Nach dem Abheben des unangegriffenen Gasoles bewirkt die Spaltung des Ozonids durch Einleiten von Wasserdampf, wozu nur kurze Zeit ist. Darauf wird mit Alkalilauge übersattigt und wiederum Wasserdampf durchsen, wobei die Peroxyde in Säuren umgewandelt werden.

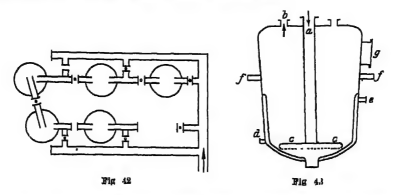
Die Laugenlösung wird entweder direkt zur Gewinnung fester Selfen eingedampft nut Kochsalz ausgesalzen. Man kann auch die Sauren durch Ansauern der Laugeng mit anderen Säuren in Fredheit setzen und mit gespanntem Wasserdampf abtreiben. Inssigen Säuren konnen fraktioniert werden; man erhält z. B. aus Gasel freie flüssige in mierhalb der Siedegrenzen 80 bis 220° bei 10 bis 12 mm Druck. Aus der oberen tien läßt sich feste Fettsaure gewinnen, und zwar bei 180 bis 200° bei 10 bis 12 mm k.

Über Ozonide der Kohlenwasserstoffe aus Erdöl und Braunkohlenteerdestillat und Molinari und Fenaroli Ber. d. Deutsch. Chem. Ges. 41, 3704; "Petroleum" (4) 271; Gurwitsch, Wissenschaftl. Grundlagen der Erdölbearbeitung, Berlin 1918,

Die fetten Aldehyde kann man aus dem Wasserdampfdestillat mit Bisulfit abscheiden Das nach der aufemanderfolgenden Behandlung des Gasoles mit Ozon bzw. Kahlauge und Bisulfit zuruckbleibende unangegriffene Öl siedet bei 260 bis 330° unter gewohnliehem Druck und ist ein sehr wertvolles Schmierol oder auch Transformatorenol

Die Spaltung des Ozonides laßt sich auch mittels Schwefelsaure erzielen. Man zei setzt in diesem Falle kurze Zeit mit Wasserdampf und fugt dann unter Umruhren vordunnte Schwefelsaure zu, worauf man die Aldehyde mit Wasserdampf abblast. Aus dem sauren Rückstand lassen sich die Fottsauren durch Abheben und gegebenenfalls durch Extraktion gewinnen

Oder Man unterschichtet das über die Ozonide und Peroxyde zu spaltende Halleuser Gasol mit Alkaliauge und leitet unter Schutteln oder Luftmischung Ozon ein, das aus Luft oder Sauerstoff bereitet wird. Die intermediär gebildeten Ozonide werden sogleich zu Sauien gespalten, desgleichen die Aldehyde sofort über die Peroxyde in Sauren umgesetzt. Man erhalt eine helle Seifenlosung, von der man das unangegriffene Gasol durch Abheben tronnt. Die Ausbeute ist quantitativ Es bleiben z B bei Anwendung von 100 kg Gasol 40 kg unangegriffen Der Rest, etwa 80 kg, besteht aus technisch wertvollen Fettsauren, vorwiegend Heptylsauren bis Laurinsauren, sowie aus etwas Trioxymethylen, das durch Abblasen entfernt werden kann.



In Gegenwart von indifferenten Losungsmitteln zu arbeiten ist vorteilhaft, wenn man die Ozonide stark ungesattigter Kohlenwasserstoffele spalten will, da dann die zuweilen beobachtete Explosionsgefahr vermindert wird.

Z.B.: 100 kg amerikanisches Krakpetroleum werden mit Ozon behandelt, wobei harzfreie und ölige Ozonide ausfallen. Das Unangegriffene wird abgegossen und das Ozonid in Tetrachlorkohlenstoff im Verhältnis 1.1 gelöst. Diese Lösung unterwirft man der Spaltung durch Einledten von Wasserdampf

Oder: 100 kg Hallenser Gasölkrakdestillat, dessen Jodzahl durch den Krakprozeß von 63 auf etwa 150 gebracht wurde, werden in Chloroform gelest und in Gegenwart von Alkalien über die Ozonide aufgespalten. Man erhält etwa 95 kg Sauren.

Über die praktischen Versuche berichten die Erfinder in der Chemiker-Zeitung (1917, Nr. 16) folgendes:

In Schierstein a. Rh. stand zu diesen Zwecken das Ozonwork der Stadt Wiesbaden zur Verfugung. Die Apparate waren auf die Ozonisierung von Luft eingerichtet und heferten einen Ozonstrom, der etwa 2 bis 2,5 g in 1 ebm enthielt. Die Durchleitungsgeschwindigkeit hetrig etwa 100 ebm in 1 Std. Der Gasstrom wurde vermittels eines Kompressors aus den Apparaten durch eiserne Röhren in die Ölgefäße gesaugt, die in folgender Schaltung aufgestellt waren: Die Fig. 42 zeigt das Schaltungschema der Einleitungsgefäße, * sind Verschlußventile, jedes Gefäß ist herzuszunehmen, ohne daß der Betrieb unterbrochen werden muß Die eisernen Einleitungsgefäße besäßen

einen Rauminhalt von 1200 l und waren mit einer Kühlvorrichtung versehen. Das trat durch emen Lochkranz in das Öl ein. Die Einrichtung laßt sich aus der Zeich-(Fig. 43) ersehen. Diese Figur zeigt das Schema der Emleitungsgefaße. Diem said auf Winkeleisen bei f, f aufgelegt und nach vorn kippbar. Bei a tritt Ozon ein, c, c ist der Lochkranz, die Löcher sind von 3 mm Durchmesser, Anetwa 64, d Wasserfluß, s Abfluß, g Mannloch muß zu Beobschtung dienen und Glasfenster versehen sein, b Verbindungsweg nach a nächst Einleitungsgefaß. Allo Rührenleitungen mussen sehr wert sein, damit keine Reibung entstehe, wodurch Zerfall des Ozons herbeigeführt werden kann. Es wurden in 3 Gefaße je etwa kg Öl eingefüllt und das vierte mit Wasser zur Absorption des entweichenden naldehyds beschickt. Bes den Versuchen ließ sich ermitteln, daß durch den ken Gasstrom viel Öl mitgerissen wurde, wedurch ein Verlust von ungefahr 10 Proz. tand. Zweckmißiger scheint ein Gegenstromberieselungsverfahren nach Engler. Die Kaliseife, welche erhalten wurde, entsprach den Erwartungen und glich vollunen in ihren Eugenschaften der im kleinen Maßstabe hergestellten Verbindung. einen größeren Betrieb würde sich nicht Luft empfehlen, da sich dieselbe für diese cke wesentlich teurer stellt als Sauerstoff

Auch Franz Fischer und Wilhelm Schneider beschäftigten sich mit der ydation des Paraffins 1 Sie erhitzten Rohparaffin mit schwachen Sodaungen in druckfesten Stahlapparaten auf es 170°C und preßten gleichtig Luft ein. Dabei zeigte es sich, daß die Zeit, welche erforderlich war, die Halfte der vorhandenen Soda durch Fettsauren zu neutralisieren, in der isse von der Temperatur abhing, daß für ca. 10°Temperatursteigerung eine rdopplung der Reaktionsgeschwindigkeit eintrat, und daß letztere propornal dem angewandten Luftdruck war Eisen, Mangan, Kupfer waren ichartig gute Katalysatoren, andere Metallverbindungen (auch Quecksilvoxyd) waren unwirksam. Um möglichst viel Fettsaure pro Zeiteinheit erzielen, wurde der Prozeß auf völlige Neutralisation der Sodamenge einstellt, wobei sich das übrigbleibende Paraffin als sauerstoffhaltig erwies. e ontstandenen Fottsauren besaßen die Zusammensetzung C₁₃H₂₆O₂; 1H₄₀O₂, C₁₇H₃₄O₃; und waren somit ungerader Kohlenstoffzahl.

Wurde durch Paraffin in einem eisernen Kessel in Abwesenheit von asser bei 135 bis 145°C und gewohnlichem Druck Luft durchgeblasen, resultierte ein Produkt, welches in Alkalien löslich, in kohlensauren Alkalien löslich war. Wurden aus der alkalischen Losung die durch Säuren ausgeiedenen Produkte nunmehr mit Soda behandelt, so waren sie auch in Soda lich. Daraus schließen die Experimentatoren, daß die primären Oxydationsodukte Anhydride der höheren Fettsauren seien und direkt aus 2 Molektilen dehyden und einem Molektil Sauerstoff entstunden Da Anhydride neutrale irper sind, ware es nach der Ansicht Fischers und Schneiders nicht ausgeilossen, daß sie an und für sich als Nahrungsmittel tauglich wären.

Heinrich Frank nahm die katalytische Oxydation eines Paraffins vom hmelzpunkt 44 bis 48°C im zirkulierenden Sauerstoffstrome vor. Leitet an nämlich Sauerstoff durch geschmolzenes Paraffin, das sich in einem dmannschen Kolben (mit Bodenrohreinführung des Gases) befindet, bei wa 150°C, so werden schon nach wenigen Stunden 20 bis 30 proz Säuren

gebildet Die vollstandige Oxydation zu Carbonsäuren benotigt 10 bis 30 Stunden Katalysatoren ersparen zwei Drittel dieses Zeitraumes Wurden jedoch die beim Crack-Process entstandenen Spaltstucke von Kohlenwasserstoffen in statu nascendı mit Sauerstoff unter Katalysatorenwirkung in Reaktion gebracht, so wurden je nach den Versuchsbedingungen diese Kohlenwasserstoffe mit guter Ausbeute zu Carbonsauren oxydiert Letztere bestanden sowohl aus niedrig-, wie auch aus hochmolekularen Fettsauren, welche gut schaumende Seifen lieferten Die nach halbstundigem Prozesse erzielte Ausbeute betrug 85 bis 90 Proz. Gesamtearbonsauren, von welchen 70 bis 75 Prozent technisch verwertbar waren. Der Rest bestand aus medrig molekularen Fettsduren nebst undefinierten Oxydationsprodukten. Als Katalysatoren wurden die Resmate des Bleis, Mangans und Vanadins benützt Vanadin war am wirksamsten Die Ansicht Francks geht dahm, daß bei dieser Art Oxydation die höheren Fettsäuren primar, die niederen sekundar entstehen. Die Gesamtfettsauren sind denjenigen des Kokosfettes ahnlich veresterte diese Fettsduron mit Athylalkohol oder Glykol Die Ester ergaben nach geeigneter Raffination genußfähige Produkte, welche sich von den wahrend des Krieges in Deutschland gewonnenen künstlichen analogen Estern nicht unterschieden Das derart praktisch hergestellte "Tego-Glykol" muß daher als ein auf synthetischem Woge gewonnenes Speisefett betrachtet werden 1

Nach dem Schweizer Patent der Pardubitzer Fabrik der A -G für Mineralölindustrie vorm David Fanlo & Co werden die Kohlenwasserstoffe mittels Katalysatoren in Fettsäuren umgewandelt².

Das Verfahren beruht darauf, daß ein Sauerstoff enthaltender Gasstrom so lange durch geschmolzenes Paraffin geleitet wird, bis das Paraffin oxydiert ist. Nach beendeter Reaktion wird ein Gemisch von Säuren erhalten, welches ohne weitere Behandlung als Ausgangsmaterial für technische Zwecke verwendet werden kann. Die Reaktion geht unter Warmcentwicklung vor sich. Zweckmäßig ist es, den sauerstoffhaltigen Gasstrom bei einer Temperatur unter 150° durch das Paraffin zu leiten und dessen Zufuhr derart zu regeln, daß die Temperatur, bei welcher die Oxydation des Paraffins vor sich geht, durch die eigene Reaktionswärme ungefähr konstant erhalten wird. Der Prozeß kann im Vakuum oder unter erhöhtem Drucke behufs Beschleunigung der Oxydation durchgeführt werden, doch hat man darauf zu achten, daß nicht Eisengefäße, welche selbst katalytisch wirken und das Produkt dunkel färben, sondern andere, dieses Hindernis vermeidende Gefäße verwendet werden; dann lassen sich citronengelb gefärbte Endprodukte erzielen. Durch Anwendung reinen Sauerstoffs oder Ozons wird die Oxydation obenso beschleunigt, wie durch Katalysatoren. Als solche sind sowohl Metalle,

¹ Franck, Chem.-Zig. 1920, 49. Ferner: Bericht über die 86. Versamml. deutscher Naturforscher in Nauheim (Centralbl. Chem.-Zt. 1920, S. 743) u. Habilitationsschrift (Friedr. Vieweg & Sohn).

lloxyde oder Metallsalze, als auch insbesondere Sauren, wie z B. Öl, Naphthensaure oder Harzsauren, ferner das Oxydationsprodukt des
ffins geeignet Es kann daher die Umwandlung auch dadurch beunigt werden, daß bei jeder Charge ein Teil von oxydierendem Paraffin
alegt wird Selbst bei Verwendung von Gefaßen aus Aluminium usw
en Katalysatoren angewendet werden; jedoch empfehlen sich auch dann
ie, welche keine farbende Wirkung hervorrufen, z. B Sauren

Das Reaktionsprodukt kann nach Methoden, wie sie bei den aus natürn Fetten und Ölen durch Spaltung erhaltenen Sauregemischen üblich in Fraktionen geschieden werden; es laßt sich auch für gleiche Zwecke enden wie die natürlichen Fettsäuren, z B zur Herstellung von "Tovoteefett, Elainersatz usw. Die fluchtigsten Anteile des Produktes en sich zur Darstellung von Estern für Parfumeriezwecke

ls werden z. B. 10 000 kg Paraffin unter Verwendung einer mit Dampf geheizten schlange bei gewöhnlichem Druck auf ungefahr 125° erwärmt. Hierauf wird mit eines Luftkompressors Luft durchgeblasen. Nach ungefahr zwei Tagen beginnt veiße Paraffin sich gelblich zu färben und olig zu werden, zugleich bemerkt man insteigen der Temperatur, was ein Zeichen für die beginnende Reaktion ist. Nun die Heizdampfzuführ abgesperrt und die unter Wärmentwicklung einsetzende tion so geregelt, daß sich die Temperatur ungefähr zwischen 115° und 125° hält ir Prozeß dauert ungefahr 14 Tage. Man verfolgt ihn, indem man taglich Proben it und die Verseifbarkeit des Paraffins prüft. Das Produkt wird zum Schluß braunlig und schmierig, laßt sich aber total verseifen. Es bildet ein Gemisch von festen flüssigen Säuren. Die von der Luft mitgeführten fluchtigen Reaktionsprodukte en in einen Dephlegmator geleitet werden, wobei die flüssigen Säuren sich auf im Boden sammeln und abgelassen werden. Der aus dem Dephlegmator austretenden können noch die flüchtigsten, in Wasser löslichen Säuren durch Gaswäscher

ils Wasserabsorption entzogen werden. Werden große Mengen der Kohlenwasserstoffe verarbeitet, so tritt der Übelstand laß beim Einsetzen der Reaktion, trotz Unterbrechung der Warmezuführ, die Warmeicklung so groß wird, daß man die Oxydation verlangsamen oder für einige Zeit rbrechen muß, da durch das Ansteigen der Temperatur ein Dunkelwerden des stionsproduktes hervorgerufen wird, was vermieden werden soll. Zu diesem Behuferkt man beim Eintritte der Reaktion eine entsprechende Kuhlung derart, daß die peratur, unter welcher die Reaktion vor sich geh', durch die eigene Reaktionswarme fähr konstant erhalten wird und es nicht erforderlich ist, den Prozeß durch ilung der Luftzufuhr zu verzögern oder auszuschalten. Diese kunstliche Kuhlung hat Vorteil, die Oxydation ohne Drosselung der Luftzufuhr, also erheblich beschleuzu Einde führen zu können. Für die Kuhlung des Produktes kann die Heizvorung der Apparatur ummittelbar auch als Kuhlvorrichtung ausgehildet werden, wozu ur erforderlich ist, z. B. die Heizschlange der Apparatur auch an eine Kühlung, etwa eine Wasserleitung, ansohließbar einzurichten

Eine eingehende Untersuchung der Oxydation von Kohlenwasserstoffen m Adolf Grun in Gemeinschaft mit Ulbrich und Wuth vor. Sie gingen von i aus Ölsäure gewonnenen Pentatriakontan aus und gelangten zu folgenden ebnissen 1:

Bei richtiger Wahl der Versuchsbedingungen erfolgt die Oxydation mit Luft, ogar mit sauerstoffhaltigen Abgasen, ebenso rasch wie mit Sauerstoff, so daß

Paraffin durch Erhitzen auf 160°C in einem 1 Proz Sauerstoff enthaltenden Gasstrom in 20 Stunden zu 50 Proz in hochmolekulare Fettsauren umgewandelt werden kann — Katalysatoren beschleunigen die Reaktion nicht, konnen sie sogar schädlich beeinflussen; eine Wagung des Reaktionsprodukts sowie die Bestimmung der Säure- und Verseifungszahl gibt keine Anhaltspunkte für den Verlauf der Reaktion Wahrend alkalische Zusätze (Metalloxyde, Kalk, Baryt, alkalisch reagierende Salze), ja selbst Kohle und Bleicherden nachteilig wirken, begunstigen saure Zusätze, z B Stearinsaure, den Oxydationsprozoß, was aus folgender Tabelle ersichtlich ist.

Zuents	Foti	zāuren	Unverselfbares		
ZHMUS	Mongo %	Verseifungszahl	Menge %	Hydroxylsahl	
Kohle	0	0	100	_	
Kohle mit FeSO ₄ impragmert	0	0	99	_	
Kohle mit Fe(OH), impragn	1	-	99	_	
Tonal	2	-	98	-	
(h(OH) m Überschuß .	14,3	147,7	85,7	21,0	
Ba(OH), m Überschuß .	5,7	117,3	94,3	30,5	
ConO, auf Gur	28,7	135,1	71,3	50,4	
AlCl, 1 Proz.	52,3	167.4	47,7	114,0	
Stearmsaure 2 Proz.	61,3	167,8	39,7	77,4	
Olme Zusatz	67,7	158,9	32,3	32,7	
Nach 12 Stunden .	86,4	188.3	13,6	124,9	

Bei der Oxydation nut Sauerstoff bilden sich Superoxyde, welche zu Explosionen Anlaß geben können, wofern sie sich anhäufen; meist aber werden sie zerlegt. Gasströme, welche nur wenig Sauerstoff enthalten, gestatten den milden oxydativen Abbau und schränken die Quantitat der niedrigmolekularen Fettsauren ein, so daß die essentiellen Reaktionsprodukte vorherrschen, und diese sind Wachse, aus Estern hochmolekularer Sauren mit hochmolekularen Alkoholen bestehend, was aus der Analyse eines Reaktionsproduktes hervorgeht, dessen Ausgangsmaterial ein bei 52°C schmelzendes Paraffin war: Saurezahl 21,0; Verseifungszahl 75,6; Verhältniszahl 3,6, Jodzahl 4,7

Je nach den Versuchsbedingungen kann man Fettsauren der Reihe C_{10} bis C_{22} erhalten, ferner Oxysauren und ungesattigte Fettsauren, so daß die Feststellung bestimmter Fettsauren im Reaktionsgemenge nicht ohne weiteres Schlüsse auf die Zusammensetzung des Paraffins zuläßt.

Deutsche Reichspatente.

Nr	Nr	Nr	Nr	Nr
4566	188712	230724	257 641	275 165
25856	188909	234 534	257825	275 166
32705	189332	236 2 94	258 056	277 641
76574	189477	236488	259 191	279 255
126446	195 663	241823	260 009	282728
136274	208 699	244786	266 662	29 5 507
141029	211669	247 454	268 829	315222
151880	212001	251591	271 158	317717
167107	214154	252 023	271 159	318 222
169410	221 890	256 500	271 985	324 663
187788	226 222	256856	273 219	390 332

Namenverzeichnis.

Andersen 68 Armstrong 38

Bartels 64.
Bedford 35, 63, 75, 80.
Belluci 2
Bergius 127
Bergmann 3, 143
Berthelot 1, 27
Berzelius 34
Birkeland 51.
Bodenstein 38
Böhmer 119, 124.
Boeseken 39.
Brangier 23.
Bredig 100.

Davidsohn 126. Dunlop 15

Ellis 52, 53, 61, 65, 122. Ensenstein 144 Erdmann 35, 42, 63, 75, 80, 86, 94, 115. Ernst 98.

Farnsteiner 125. Fischer 8. Fokin 24, 36, 37. Frank 8, 12, 14, 148 Frenchs 96. Fresenius 61.

Glaser 36 Goldschmidt 20. Granichstädten 90, 91 Grun 4, 131, 150

Hagemann 69 Hannover 66 Hantzsch 4
Harries 144
Hausamann 88.
Hemptunne 26, 29.
Henriquez 13
Higgins 87.
Hildrich 38
Hoff van 't 39.
Hofstede 39.
Hundshagen 2

Imbert 130

Ipatiew 61, 64, 70, 75, 77, 81, 88 Jaquet 39. Jasukowitsch 140 Jurgens 65, 74, 109, 110, 111.

Kadt 68. Kantorowicz 46, 54, 61 Karl 167. Kast 66, 68 Kayser 66 Kelber 140, 145. Klimont 123, 141. Kraft 7.

Lane 54. Lehmann 113, 120 Lessing 69 Liebreich 136.

Magnier 23. Mannich 113. Mayer 99, 119. Meigen 74, 82 Mellana 125 Mendelejeff 38 Mond 36, 39 Normann 86

Paal 102, 106, 123. Pebal 20. Peters 24. Peters 136

Rack 94 Ramsay 36, 39. Reychler 21 Roth 102, 123

Sabatier 35, 40, 98. Saytzeff 98. Schicht 47, 65, 131. Schneider 148. Schönfeld 96. Senderens 42. Shields 36, 39. Siegmund 85. Skita 105, 106. Suida 85. Szelinski 141.

Thiele 113. Tissier 23. Twitchell 6.

Ubbelohde 86, 144 Ulbrich 150 Ungar 98. Utescher 32.

Walter 57.
Wäser 26
Wemeck 26
Wielgolaski 33.
Wilde 21.
Willstätter 39, 100, 119
Wilbuschewitsch 47, 65, 134.
Winmer 66, 87.
Winkler 64.
Wirth 150

Sachverzeichnis.

Aceton 24, 75, 96.
Acetonglycerin 3.
Aldehyd 74.
Alkohol 75.
Alumniumacetat 78.
Ameisensäure 89.
Athylenoxyd 9.
Athylester 10.
Autoklaven 23.

Bariumfiuorid 78.
Baumwollsamenöl 60, 82, 84.
Behensture 21.
Bergmehl 65.
Benzol 78, 80, 96.
Bor 114.

Calciumborfluorid 73. Cernsubstwachs 18. Cholesterin 119. Crotonol 104. Cetylather 2.

Dicköl 57. Diglycerinstearat 2.

Essignauro 89. Erucasauro 18. Ester 11.



Glyzerindımontansaureester 18. Glykol 8. Glykolester 8, 9.

Hammeltalg 119. Härtung 18 Hydrogemsserung 18. Hydrosole 102.

Jod 21. Jodyasserstoff 21. Jodzahl 82, 183.

Katalysator 49. Kathode 24. Kieselgur 64. Kohlenoxyd 69. Kupferoxyd 70, 75

Leinöl 9, 104. Lapochrom 103. Lysalbinsäure 100.

Naphthalinsulfosäure 7. Nickeleetat 67, 89. Nickelearbonyl 53, 69. Nickeleyanür 81. Nickelexyd 63, 64. Nickelexyd 63, 64. Nickelexydul 80. Nickelexydul 80. Nickelexydul 79, 95. Nitromethan 98.

Ölsture 16, 89, 114. Olsomargarin 128. Osmiumtetroxyd 113.

Sachverzeichnis

ntinsaure 16
ifin 148.
nol 75
nylpropionsaure 77.
albinsaure 100
nonsaure 145
idosauren 3

uktion 24 nolsāure 74, 122 nusölsāure 74, 122

möl 104, 119 aroxyd 79 atkatalysator 91 sefette 61. Sulfofettsäuren 7. Sulfosäure 7. Speiseol 118 Stearinsäure 16, 115. Superoxyd 151.

Terpentinol 53

Wasserstoff 21, 75, 87, 98. Wassermanometer 97. Wollfett 112. Wassergas 115.

Zimmtsäure 77. Zink 99.